BEST AVAILABLE COPY

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 2. Oktober 2003 (02.10.2003)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 03/080614 A2

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme

- C07D 487/04, (51) Internationale Patentklassifikation7: A01N 43/00
- (21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP03/02413

(22) Internationales Anmeldedatum:

10. März 2003 (10.03.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

102 12 886.3

22. März 2002 (22.03.2002)

von US): BAYER CROPSCIENCE AKTIENGE-SELLSCHAFT [DE/DE]; Alfred-Nobel-Str. 50, 40789 Monheim (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BOIE, Christiane [DE/DE]; Landrat-Trimborn-Str. 47, 42799 Leichlingen (DE). DUNKEL, Ralf [DE/DE]; Krischerstr. 22, 40789 Monheim (DE). ELBE, Hans-Ludwig [DE/DE]; Dasnöckel 59, 42329 Wuppertal (DE). GAYER, Herbert [AT/DE]; Sandstr. 66, 40789 Monheim (DE). GEBAUER, Olaf [DE/DE]; Jesuitengasse 111, 50737 Köln (DE). KRÜGER, Bernd-Wieland [DE/DE]; Am

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

- (54) Title: TRIAZOLOPYRIMIDINES
- (54) Bezeichnung: TRIAZOLOPYRIMIDINE



(II)(I)

- (Vla)
- (57) Abstract: The invention relates novel triazolopyrimidines of formula (I), in which R1 represents amino, or represents optionally substituted alkyl, alkenyl, alkynyl, cycloalkyl, alkoxy, alkenyloxy, alkynyloxy, cycloalkyloxy, alkylamino, dialkylamino, alkenylamino, alkynylamino, cycloalkylamino, N-cycloalkyl-N-alkylamino,
- alkylidenamino or heterocyclyl, R2 represents hydrogen or optionally substituted alkyl, alkenyl, alkynyl or cycloalkyl, or R1 and R2, together with the nitrogen atom, to which they are bonded, form an optionally substituted heterocyclic ring, R3 represents an optionally mono to tetrasubstituted aryl, R4 represents halogen, cyano or optionally substituted alkoxy or dialkylamino and X represents halogen. invention also relates to a method for producing said novel substances and

to their use for combating undesired microorganisms. The invention further relates to novel intermediate products of formulas (II), (IV) and (VIa), in addition to methods for the production thereof.

(57) Zusammenfassung: Neue Triazolopyrimidine der Formel (I), in welcher R1 für Amino, für jeweils gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl, Alkoxy, Alkenyloxy, Alkinyloxy, Cycloalkyloxy, Alkylamino, Dialkylamino, Alkenylamino, Alkinylamino, Cycloalkylamino, N-Cycloalkyl-N-Alkylamino, Alkylidenamino oder Heterocyclyl steht, R2 für Wasserstoff oder für jeweils gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Alkenyl, Alkinyl oder Cycloalkyl steht, oderR1 und R2 gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen gegebenenfalls substituierten heterocyclischen Ring bilden, R3 für gegebenenfalls einfach bis vierfach substituiertes Aryl steht,R4 für Halogen, Cyano oder für jeweils gegebenenfalls substituiertes Alkoxy oder Dialkylamino steht undX für Halogen steht, ein Verfahren zur Herstellung dieser neuen Stoffe und deren Verwendung zur Bekämpfung von unerwünschten Mikroorganismen. Neue Zwischenprodukte der Formeln (II), (IV) und (VIa), sowie Verfahren zu deren Herstellung.

Vorend 52, 51467 Bergisch Gladbach (DE). HEINE-MANN, Ulrich [DE/DE]; Am Sonnenhang 1, 42799 Leichlingen (DE). VOERSTE, Arnd [DE/DE]; Salierring 33, 50677 Köln (DE). GUTH, Oliver [DE/DE]; Lohrstr. 72c, 51371 Leverkusen (DE). EBBERT, Ronald [DE/DE]; Nikolaus-Kopernikus-Str. 13, 40789 Monheim (DE). WACHENDORFF-NEUMANN, Ulrike [DE/DE]; Oberer Markenweg 85, 56566 Neuwied (DE). MAULER-MACHNIK, Astrid [DE/DE]; Neuenkamper Weg 48, 42799 Leichlingen (DE).

- (74) Gemeinsamer Vertreter: BAYER CROPSCIENCE AKTIENGESELLSCHAFT; Law & Patents, Patents and Licensing, 51368 Leverkusen (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Erklärungen gemäß Regel 4.17:

- hinsichtlich der Berechtigung des Anmelders, ein Patent zu beantragen und zu erhalten (Regel 4.17 Ziffer ii) für die folgenden Bestimmungsstaaten AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW, ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG)
- hinsichtlich der Berechtigung des Anmelders, die Priorität einer früheren Anmeldung zu beanspruchen (Regel 4.17 Ziffer iii) für alle Bestimmungsstaaten

Veröffentlicht:

 ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen. WO 03/080614 PCT/EP03/02413

Triazolopyrimidine

Die Erfindung betrifft neue Triazolopyrimidine, ein Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung zur Bekämpfung von unerwünschten Mikroorganismen.

Die Erfindung betrifft außerdem neue Zwischenprodukte sowie Verfahren zu ihrer Herstellung.

- Es ist bereits bekannt geworden, dass bestimmte Triazolopyrimidine fungizide Eigenschaften besitzen (vgl. EP-A-0 550 113, WO 94-20501, EP-A 0 613 900, US-A 5 612 345, EP-A 0 834 513, WO 98-46607 und WO 98-46608). Die Wirkung dieser Verbindungen ist jedoch in vielen Fällen unbefriedigend.
- 15 Es wurden neue Triazolopyrimidine der Formel

in welcher

- 20 R¹ für Amino, für jeweils gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl, Alkoxy, Alkenyloxy, Alkinyloxy, Cycloalkyloxy, Alkylamino, Dialkylamino, Alkenylamino, Alkinylamino, Cycloalkylamino, N-Cycloalkyl-N-Alkylamino, Alkylidenamino oder Heterocyclyl steht, und
- 25 R² für Wasserstoff oder für jeweils gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Alkenyl, Alkinyl oder Cycloalkyl steht, oder

- R¹ und R² gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen gegebenenfalls substituierten heterocyclischen Ring bilden,
- R³ für gegebenenfalls einfach bis vierfach substituiertes Aryl steht,

- R⁴ für Halogen, Cyano oder für jeweils gegebenenfalls substituiertes Alkoxy oder Dialkylamino steht und
- X für Halogen steht,

10

gefunden.

Weiterhin wurde gefunden, dass man Triazolopyrimidine der Formel (I) erhält, wenn man

15

a) Dihalogentriazolopyrimidine der Formel

$$R^3$$
 N
 N
 R^4
(II)

in welcher

20

R3, R4 und X die oben angegebenen Bedeutungen haben und

YI für Halogen steht,

25

mit einem Amin der Formel

PCT/EP03/02413

WO 03/080614

- 3 -

in welcher

R¹ und R² die oben angegebenen Bedeutungen haben,

· 5

15

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säureakzeptors umsetzt.

Schließlich wurde gefunden, dass die neuen Triazolopyrimidine der Formel (I) eine sehr gute Wirkung gegen Schadorganismen, insbesondere eine starke fungizide Wirkung zeigen.

Überraschenderweise besitzen die Triazolopyrimidine der Formel (I) eine wesentlich bessere fungizide Wirksamkeit als die konstitutionell ähnlichsten vorbekannten Stoffe gleicher Wirkungsrichtung.

Besondere Bedeutungen der Substituenten bzw. Bereiche der in den oben und nachstehend aufgeführten Formeln werden im folgenden erläutert.

20 R1 steht bevorzugt für Amino, für jeweils gegebenenfalls durch 1 bis 9
Halogenatome, Hydroxy, Alkoxy, Carbalkoxy, Dialkylamino, Cyloalkyl,
Cyano, Phenyl oder Heterocyclyl substituiertes Alkyl, Alkenyl, Alkinyl,
Cycloalkyl, Alkoxy, Alkenyloxy, Alkinyloxy, Cycloalkyloxy, Alkylamino,
Dialkylamino, Alkenylamino, Alkinylamino, Cycloalkylamino, N-Cycloalkyl-N-Alkylamino oder Alkylidenamino mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen in den Alkylketten, 2 bis 6 Kohlenstoffatomen in den Alkenyl
und Alkinylketten, 3 bis 7 Kohlenstoffatomen in den Cycloalkylresten oder 2
bis 6 Kohlenstoffatomen im Fall von Alkylidenamino, oder für Heterocyclyl
mit 5 oder 6 Ringliedern.

Die genannten Phenyl- und Heterocyclylreste können ihrerseits einfach oder mehrfach, gleich oder verschieden substituiert sein.

5 Als Substituenten für Heterocyclyl kommen vorzugsweise in Frage:

Halogen, Phenyl;

jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkoxy oder Alkylthio mit jeweils 10 1 bis 6 Kohlenstoffatomen;

jeweils geradkettiges oder verzweigtes Halogenalkyl, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen und 1 bis 13 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen;

15

Als Substituenten für Phenyl kommen vorzugsweise in Frage:

Halogen, Cyano, Nitro, Amino, Hydroxy, Formyl, Carboxy, Carbamoyl, Thiocarbamoyl;

20

jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfinyl oder Alkylsulfonyl mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen;

jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkenyl oder Alkenyloxy mit jeweils 2 bis 6 Kohlenstoffatomen;

jeweils geradkettiges oder verzweigtes Halogenalkyl, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Halogenalkylsulfinyl oder Halogenalkylsulfonyl mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen und 1 bis 13 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen;

25

PCT/EP03/02413

jeweils geradkettiges oder verzweigtes Halogenalkenyl oder Halogenalkenyloxy mit jeweils 2 bis 6 Kohlenstoffatomen und 1 bis 11 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen;

jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkylamino, Dialkylamino, Alkylcarbonyl, 5 Alkylcarbonyloxy, Alkoxycarbonyl, Alkylsulfonyloxy, Hydroximinoalkyl oder Alkoximinoalkyl mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen in den einzelnen Alkylteilen;

jeweils gegebenenfalls einfach oder mehrfach, gleich oder verschieden durch Halogen und/oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und/oder geradkettiges oder verzweigtes Halogenalkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und 1 bis 9 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen substituiertes, jeweils zweifach verknüpftes Alkylen oder Dioxyalkylen mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen; oder

15

20

25

10

Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen.

- steht bevorzugt für Wasserstoff oder für gegebenenfalls durch Halogen oder \mathbb{R}^2 C₃-C₆-Cycloalkyl substituiertes C₁-C₄-Alkyl, C₂-C₄-Alkenyl, C₂-C₄-Alkinyl oder C₃-C₆-Cycloalkyl.
- stehen auch bevorzugt gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie R¹ und R² gebunden sind, für einen gegebenenfalls durch Halogen, Hydroxy, Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen oder Halogenalkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und 1 bis 9 Halogenatomen substituierten, 3- bis 6-gliedrigen heterocyclischen Ring.
- steht bevorzugt für gegebenenfalls einfach bis vierfach substituiertes Phenyl, \mathbb{R}^3 wobei als Substituenten bevorzugt folgende in Frage kommen:

10

15

20

25

Halogen, Cyano, Nitro, Amino, Hydroxy, Formyl, Carboxy, Carbamoyl, Thiocarbamoyl;

jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, Alkoxy, Alkylthio, Alkylsulfinyl oder Alkylsulfonyl mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen;

jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkenyl oder Alkenyloxy mit jeweils 2 bis 6 Kohlenstoffatomen;

jeweils geradkettiges oder verzweigtes Halogenalkyl, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio, Halogenalkylsulfinyl oder Halogenalkylsulfonyl mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen und 1 bis 13 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen;

jeweils geradkettiges oder verzweigtes Halogenalkenyl oder Halogenalkenyloxy mit jeweils 2 bis 6 Kohlenstoffatomen und 1 bis 13 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen;

jeweils geradkettiges oder verzweigtes Alkylamino, Dialkylamino, Alkylcarbonyl, Alkylcarbonyloxy, Alkoxycarbonyl, Alkylsulfonyloxy, Hydroximinoalkyl oder Alkoximinoalkyl mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen in den einzelnen Alkylteilen;

jeweils gegebenenfalls einfach oder mehrfach, gleich oder verschieden durch Halogen und/oder geradkettiges oder verzweigtes Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und/oder geradkettiges oder verzweigtes Halogenalkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen und 1 bis 9 gleichen oder verschiedenen Halogenatomen substituiertes, jeweils zweifach verknüpftes Alkylen oder Dioxyalkylen mit jeweils 1 bis 6 Kohlenstoffatomen oder

Cycloalkyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen.

30

R4 steht bevorzugt für Halogen, Cyano oder für jeweils gegebenenfalls durch
1 bis 13 Halogenatome substituiertes Alkoxy oder Dialkylamino mit jeweils
1 bis 6 Kohlenstoffatomen in den Alkylketten.

5

25

- X steht bevorzugt für Fluor, Chlor oder Brom.
- R1 steht besonders bevorzugt für Amino oder für Alkyl mit 1 bis 6
 Kohlenstoffatomen, wobei die Alkylreste einfach bis dreifach substituiert sein
 können durch Fluor, Chlor, Hydroxy, Methoxy, Dimethylamino,
 Diethylamino, Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Dioxolan2-yl, 2-Furyl, 2-Tetrahydrofuryl, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Phenyl
 und/oder Phenoxy, oder
- 15 R1 steht besonders bevorzugt für Alkenyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen oder
 Alkinyl mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen, oder
- R1 steht besonders bevorzugt für jeweils gegebenenfalls durch Methyl substituiertes Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Pyrrolidinyl, Piperidinyl, Morpholinyl, Thiomorpholinyl, Piperazinyl oder

für jeweils gegebenenfalls durch Fluor, Hydroxy, Methoxy, Dimethylamino, Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl oder Cyclohexyl substituiertes Methylamino, Ethylamino, n- oder i-Propylamino, n-, i-, s- oder t-Butylamino, Dimethylanimo, 1-Methoxycarbonyl-1-methylamino, Methoxy, Ethoxy oder

für jeweils gegebenenfalls substituiertes Benzyloxy, Pyridylmethyloxy oder Thiazolylmethoxy.

Die genannten Pyridyl- und Thiazolylreste können auch vorzugsweise ihrerseits noch weiter substituiert sein. Als Substituenten für Pyridyl- und Thiazolyl kommen vor-

zugsweise infrage: Fluor, Chlor Brom, Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, n-, i-, s- oder t-Butyl, Methoxy, Ethoxy, n- oder i-Propoxy, n-, i-, s- oder t-Butoxy, Methylthio, Ethylthio, n- oder i-Propylthio, Difluormethoxy, Trifluormethoxy, Difluormethoxy, Difluormethylthio, Difluorchlormethylthio, Dichlorfluormethylthio, Trifluormethylthio, Phenyl.

Als Substituenten für Phenyl und Benzyl kommen vorzugsweise in Frage:

Fluor, Chlor, Brom, Cyano, Nitro, Amino, Hydroxy, Formyl, Carboxy, Carbamoyl, Thiocarbamoyl, Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, n-, i-, s- oder t-Butyl, Methoxy, Ethoxy, n- oder i-Propoxy, Methylthio, Ethylthio, n- oder i-Propylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, Methylsulfonyl oder Ethylsulfonyl, Trifluormethyl, Trifluormethyl, Difluormethoxy, Trifluormethoxy, Difluormethoxy, Trifluormethylthio, Trifluormethylthio, Trifluormethylsulfinyl oder Trifluormethylsulfonyl, Methylamino, Ethylamino, n- oder i-Propylamino, Dimethylamino, Diethylamino, Acetyl, Propionyl, Acetyloxy, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Methylsulfonyloxy, Ethylsulfonyloxy, Hydroximinomethyl, Hydroximinoethyl, Methoximinomethyl, Ethoximinomethyl, Methoximinoethyl oder Ethoximinoethyl,

20

5

10

15

jeweils gegebenenfalls einfach oder mehrfach, gleich oder verschieden durch Fluor, Chlor, Methyl, Trifluormethyl, Ethyl, n- oder i-Propyl substituiertes, jeweils zweifach verknüpftes Trimethylen (Propan-1,3-diyl), Methylendioxy oder Ethylendioxy,

25

30

Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl oder Cyclohexyl.

R² steht besonders bevorzugt für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl, n-, i-, s- oder t-Butyl, Allyl, Propargyl, 2,2,2-Trifluorethyl, 1-(1,1,1-Trifluormethyl)ethyl, Cyclopropylmethyl, Cyclobutylmethyl, Cyclopentylmethyl oder Cyclohexylmethyl.

R¹ und R² stehen auch besonders bevorzugt gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, für jeweils gegebenenfalls durch Fluor, Hydroxy, Methyl, Ethyl oder Trifluormethyl substituiertes Pyrrolidinyl, Piperidinyl, Morpholinyl, Thiomorpholinyl, Piperazinyl, 3,6-Dihydro-1(2H)-pyridinyl, 3,6-Dihydro-1(2H)-pyridinyl, oder für die Reste der Formel

$$-N$$
 oder $-N$ CH_3

10

5

R³ steht besonders bevorzugt für einfach bis vierfach substituiertes Phenyl. Als Substituenten kommen besonders bevorzugt folgende in Frage:

Fluor, Chlor, Brom, Cyano, Nitro, Formyl, Methyl, Ethyl, n- oder i-Propyl,

15

n-, i-, s- oder t-Butyl, Allyl, Propargyl, Methoxy, Ethoxy, n- oder i-Propoxy, Methylthio, Ethylthio, n- oder i-Propylthio, Methylsulfinyl, Ethylsulfinyl, Methylsulfonyl oder Ethylsulfonyl, Allyloxy, Propargyloxy, Trifluormethyl, Trifluorethyl, Difluormethoxy, Trifluormethoxy, Difluormethoxy, Difluormethylthio, Difluorchlormethylthio, Trifluormethylthio, Trifluormethylsulfinyl, Trifluormethylsulfonyl, Trichlorethinyloxy, Tri-

20

fluorethinyloxy, Chlorallyloxy, Iodpropargyloxy, Methylamino, Ethylamino, n- oder i-Propylamino, Dimethylamino, Diethylamino, Acetyl, Propionyl, Acetyloxy, Methoxycarbonyl, Ethoxycarbonyl, Hydroximinomethyl, Hydrox-

iminoethyl, Methoximinomethyl, Ethoximinomethyl, Methoximinoethyl oder

25

Ethoximinoethyl,

jeweils gegebenenfalls einfach oder mehrfach, gleich oder verschieden durch Fluor, Chlor, Methyl, Trifluormethyl, Ethyl, n- oder i-Propyl substituiertes,

jeweils zweifach verknüpftes Trimethylen (Propan-1,3-diyl), Methylendioxy oder Ethylendioxy,

Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl oder Cyclohexyl.

5 ·

- R4 steht besonders bevorzugt für Fluor, Chlor, Brom, Cyano, Methoxy, Ethoxy, n- oder i-Propoxy, n-, i-, s- oder t-Butoxy, Trifluormethoxy, Trifluorethoxy, Dimethylamino, Ethylmethylamino oder Diethylamino.
- 10 X steht besonders bevorzugt für Fluor oder Chlor.

Ganz besonders bevorzugt sind diejenigen Triazolopyrimidine der Formel (I), in denen

15

20

 R^1

für Amino, Methyl, Ethyl, n-Propyl, i-Propyl, n-Butyl, i-Butyl, s-Butyl, t-Butyl, 1,2-Dimethylpropyl, 2,2-Dimethylpropyl, n-Pentyl, 2-Methyl-butyl, 1,3-Dimethyl-butyl, 2-Methoxy-ethyl, 2-Hydroxy-ethyl, 1-Trifluormethylethyl, 2,2,2-Trifluorethyl, 1,1,1-Trifluor-2-methyl-prop-2-yl, Methoxy, Cyclopropylmethyl, 1-Cyclohexyl-ethyl, 2-Dimethylamino-ethyl, Ethoxy-carbonylmethyl, Dioxolan-2-yl-methyl, 2-Furyl-methyl, 2-Tetrahydrofurylmethyl, Methylamino, Ethylmaino, n-Propylamino, 1-Cyclopropyl-ethylamino, 2,2,3,3-Tetrafluoropropylamino, N-Methyl-N-methoxycarbonylamino, Morpholinyl, Cyclopropyl, Cyclopentyl, Cyclohexyl, Allyl, 2-Methylallyl oder Propargyl steht,

25

- R² für Wasserstoff, Methyl, Ethyl, n-Propyl, i-Propyl, n-Butyl, i-Butyl, s-Butyl, t-Butyl, Allyl, Propargyl, 2,2,2-Trifluorethyl, Cyclopropylmethyl oder Cyclopentylmethyl steht, oder
- R¹ und R² gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, für einen Rest der Formel

$$-N \longrightarrow , -N \longrightarrow -CH_3 \quad , -N \longrightarrow CH_3 \quad , \quad -N \longrightarrow -CH_3 \quad , \quad$$

$$-N$$
 , $-N$ $-N$ $-F$

$$-N$$
 $-CF_3$, $-N$ $-N$ $-N$ $-N$ $-N$ $-N$

$$-N$$
 CH_3
 CH_3

10

R³ für einen Rest der Formel

- 5 R⁴ für Fluor, Chlor, Methoxy oder Dimethylamino steht und
 - X für Fluor oder Chlor steht.

Die oben aufgeführten allgemeinen oder in Vorzugsbereichen angegebenen Restedefinitionen gelten sowohl für die Endprodukte der Formel (I) als auch entsprechend
für die jeweils zur Herstellung benötigten Ausgangsstoffe bzw. Zwischenprodukte.

Die zuvor genannten Reste-Definitionen können untereinander in beliebiger Weise kombiniert werden. Außerdem können einzelne Definitionen entfallen.

Verwendet man 2,5,7-Trichlor-6-(2-chlorphenyl)[1,2,4]triazolo[1,5a]-pyrimidin und Isopropylamin als Ausgangsstoffe, so kann der Verlauf des erfindungsgemäßen Verfahrens (a) durch das folgende Formelschema veranschaulicht werden.

Die zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (a) als Ausgangsstoffe benötigten Dihalogentriazolopyrimidine sind durch die Formel (II) allgemein definiert. In dieser Formel (II) haben R³, R⁴ und X vorzugsweise, bzw. insbesondere diejenigen Bedeutungen, die bereits im Zusammenhang mit der Beschreibung der erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel (I) als bevorzugt bzw. als insbesondere bevorzugt für R³, R⁴ und X angegeben wurden. Y¹ steht vorzugsweise für Fluor, Chlor oder Brom, insbesondere für Fluor oder Chlor.

10

5

Die Dihalogentriazolopyrimidine der Formel (II) sind neu und ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Anmeldung. Auch diese Verbindungen eignen sich zur Bekämpfung von unerwünschten Mikroorganismen.

- 15 Sie werden erhalten, wenn man
 - (b) Dihydroxytriazolopyrimidine der Formel

WO 03/080614 PCT/EP03/02413

- 14 -

$$R^3$$
 N
 N
 R^4
 (IV)

in welcher

R³ und R⁴ die oben angegebenen Bedeutungen haben,

5

10

15

25

mit einem Halogenierungsmittel, wie beispielsweise Phosphortrichlorid, Phosphortribromid, Phosphorpentachlorid, Phosphoroxychlorid, Thionylchlorid, Thionylchlorid, Thionylchlorid, Oder Gemischen daraus, gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels, wie beilspielsweise Chlorbenzol, umsetzt. Als Verdünnungsmittel kann auch das Halogenierungsmittel selbst, wie Phosphoroxychlorid, oder ein Halogenierungsmittelgemisch dienen.

Die zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (b) als Ausgangsstoffe benötigten Dihydroxytriazolopyrimidine sind durch die Formel (IV) allgemein definiert. In dieser Formel haben R³ und R⁴ vorzugsweise, bzw. insbesondere diejenigen Bedeutungen, die bereits im Zusammenhang mit der Beschreibung der erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel (I) als bevorzugt bzw. als insbesondere bevorzugt für R³ und R⁴ angegeben wurden.

Die Dihalogentriazolopyrimidine der Formel (IV) sind neu und ebenfalls Gegenstand der vorliegenden Anmeldung. Auch diese Verbindungen eignen sich zur Bekämpfung von unerwünschten Mikroorganismen.

Sie werden erhalten, wenn man

PCT/EP03/02413

WO 03/080614

Arylmalonester der Formel (c)

$$R^{3}$$
 $COOR^{5}$
 $COOR^{5}$

- 15 -

in welcher

5

20

25

- die oben angegebene Bedeutung hat und \mathbb{R}^3
- R^5 für Alkyl mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen steht,
- mit einem Aminotriazol der Formel 10

in welcher

15 die oben angegebene Bedeutung hat, R4

> gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels, wie beispielsweise eines Alkohols und gegebenenfalls in Gegenwart einer Base, vorzugsweise eines tertiären Amins, wie beispielsweise Tributylamin, umsetzt. Das als Base eingesetzte Amin kann auch gleichzeitig als Verdünnungsmittel dienen.

> Die zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (c) als Ausgangsstoffe benötigten Arylmalonester sind durch die Formel (V) allgemein definiert. In dieser Formel hat R³ vorzugsweise bzw. insbesondere diejenige Bedeutung, die bereits im Zusammenhang mit der Beschreibung der erfindungsgemäßen Verbindungen der

10

15

Formel (I) als bevorzugt bzw. als insbesondere bevorzugt für \mathbb{R}^3 angegeben wurde. \mathbb{R}^5 steht vorzugsweise für Methyl oder Ethyl.

Die Arylmalonester der Formel (V) sind bekannt oder können nach bekannten Methoden hergestellt werden (vgl. US 6 156 925).

Die zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (c) als Ausgangsstoffe weiterhin benötigten Aminotriazole sind durch die Formel (VI) allgemein definiert. In dieser Formel hat R⁴ vorzugsweise bzw. insbesondere diejenigen Bedeutung, die bereits im Zusammenhang mit der Beschreibung der erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel (I) als bevorzugt bzw. als insbesondere bevorzugt für R⁴ angegeben wurde.

Die Aminotriazole der Formel (VI) sind bekannte Synthesechemikalien oder können nach bekannten Methoden hergestellt werden (vgl. Russian Journal of Organic Chemistry, Vol. 29, N. 11, 1993, Seiten 1942-1943).

Die Aminotriazole der Formel

$$N$$
 N
 R^6
(VIa)

20

in welcher

R⁶ für Cyano oder Brom steht,

sind neu und Gegenstand der vorliegenden Anmeldung. Auch diese Verbindungen eignen sich zum Bekämpfen unerwünschter Mikroorganismen.

20 -

Sie werden erhalten, indem man Diaminotriazol der Formel

- zunächst diazotiert und anschließend mit einem Bromierungsmittel, wie beispielsweise Bromwasserstoff bzw. Cyanierungsmittel, wie beispielsweise Cyanwasserstoff, gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart weiterer Reaktionshilfsmittel umsetzt.
- Die weiterhin zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (b) als Ausgangsstoffe benötigten Halogenierungsmittel sind allgemein bekannte Laborchemikalien.
- Die weiterhin zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (a) als Ausgangsstoffe benötigten Amine sind durch die Formel (III) allgemein definiert. In dieser Formel (III) haben R¹ und R² vorzugsweise, bzw. insbesondere diejenigen Bedeutungen, die bereits im Zusammenhang mit der Beschreibung der erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel (I) als bevorzugt bzw. als insbesondere bevorzugt für R¹ und R² angegeben wurden.

Die Amine der Formel (III) sind allgemein übliche Laborchemikalien oder können nach bekannten Methoden erhalten werden.

Als Verdünnungsmittel zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (a)

kommen alle inerten organischen Lösungsmittel in Betracht. Vorzugsweise verwendbar sind aliphatische, alicyclische oder aromatische Kohlenwasserstoffe, wie beispielsweise Petrolether, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Methylcyclohexan, Benzol, Toluol, Xylol oder Decalin; halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie beispielsweise

Chlorbenzol, Dichlorbenzol, Dichlormethan, Chloroform, Tetrachlormethan, Dichlorethan oder Trichlorethan; Ether, wie Diethylether, Diisopropylether, Methylt-butylether, Methyl-t-amylether, Dioxan, Tetrahydrofuran, 1,2-Dimethoxyethan, 1,2-Diethoxyethan oder Anisol; Amide, wie N,N-Dimethylformamid, N,N-Dimethylacetamid, N-Methylformanilid, N-Methylpyrrolidon oder Hexamethylphosphorsäuretriamid; Ester wie Essigsäuremethylester oder Essigsäureethylester; Sulfoxide, wie Dimethylsulfoxid; Sulfone, wie Sulfolan.

Das erfindungsgemäße Verfahren a) wird gegebenenfalls in Gegenwart eines geeigneten Säureakzeptors durchgeführt. Als solche kommen vorzugsweise Ammoniak oder tertiäre Amine infrage, wie Trimethylamin, Triethylamin, Tributylamin, N,N-Dimethylanilin, N,N-Dimethyl-benzylamin, Pyridin, N-Methylpiperidin, N-Methylmorpholin, N,N-Dimethylaminopyridin, Diazabicyclooctan (DABCO), Diazabicyclononen (DBN) oder Diazabicycloundecen (DBU).

15

10

5

Die Reaktionstemperaturen können bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (a) in einem größeren Bereich variiert werden. Im Allgemeinen arbeitet man bei Temperaturen von zwischen 0°C und 150°C, vorzugsweise bei Temperaturen zwischen 0°C und 80°C.

20

25

Auch bei der Durchführung der erfindungsgemäßen Verfahren (b) und (c) können die Reaktionstemperaturen in diesen Bereich variiert werden.

Zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens (a) zur Herstellung der Verbindungen der Formel (I) setzt man pro mol Dihalogentriazolopyrimidin der Formel (II) im Ällgemeinen 0,5 bis 10 mol, vorzugsweise 0,8 bis 2 mol Amin der Formel (III) ein.

Die erfindungsgemäßen Verfahren werden im Allgemeinen unter Normaldruck durchgeführt. Es ist jedoch auch möglich, unter erhöhtem oder vermindertem Druck - im Allgemeinen zwischen 0,1 bar und 10 bar - zu arbeiten.

Die erfindungsgemäßen Stoffe weisen eine starke mikrobizide Wirkung auf und können zur Bekämpfung von unerwünschten Mikroorganismen, wie Fungi und Bakterien, im Pflanzenschutz und im Materialschutz eingesetzt werden.

5

Fungizide lassen sich Pflanzenschutz zur Bekämpfung von Plasmodiophoromycetes, Oomycetes, Chytridiomycetes, Zygomycetes, Ascomycetes, Basidiomycetes und Deuteromycetes einsetzen.

10

Bakterizide lassen sich im Pflanzenschutz zur Bekämpfung von Pseudomonadaceae, Rhizobiaceae, Enterobacteriaceae, Corynebacteriaceae und Streptomycetaceae einsetzen.

15

Beispielhaft aber nicht begrenzend seien einige Erreger von pilzlichen und bakteriellen Erkrankungen, die unter die oben aufgezählten Oberbegriffe fallen, genannt:

Xanthomonas-Arten, wie beispielsweise Xanthomonas campestris pv. oryzae;

Pseudomonas-Arten, wie beispielsweise Pseudomonas syringae pv. lachrymans;

20

Erwinia-Arten, wie beispielsweise Erwinia amylovora;

Pythium-Arten, wie beispielsweise Pythium ultimum;

25

Phytophthora-Arten, wie beispielsweise Phytophthora infestans;

Pseudoperonospora-Arten, wie beispielsweise Pseudoperonospora humuli oder Pseudoperonospora cubensis;

30

Plasmopara-Arten, wie beispielsweise Plasmopara viticola;

	Bremia-Arten, wie beispielsweise Bremia lactucae;
	Peronospora-Arten, wie beispielsweise Peronospora pisi oder P. brassicae;
5	Erysiphe-Arten, wie beispielsweise Erysiphe graminis;
	Sphaerotheca-Arten, wie beispielsweise Sphaerotheca fuliginea;
10	Podosphaera-Arten, wie beispielsweise Podosphaera leucotricha;
	Venturia-Arten, wie beispielsweise Venturia inaequalis;
15	Pyrenophora-Arten, wie beispielsweise Pyrenophora teres oder P. graminea (Konidienform: Drechslera, Syn: Helminthosporium);
	Cochliobolus-Arten, wie beispielsweise Cochliobolus sativus (Konidienform: Drechslera, Syn: Helminthosporium);
20	Uromyces-Arten, wie beispielsweise Uromyces appendiculatus;
	Puccinia-Arten, wie beispielsweise Puccinia recondita;
25	Sclerotinia-Arten, wie beispielsweise Sclerotinia sclerotiorum;
	Tilletia-Arten, wie beispielsweise Tilletia caries;
	Ustilago-Arten, wie beispielsweise Ustilago nuda oder Ustilago avenae;
30	Pellicularia-Arten, wie beispielsweise Pellicularia sasakii;
	Pyricularia-Arten, wie beispielsweise Pyricularia oryzae;

PCT/EP03/02413

Fusarium-Arten, wie beispielsweise Fusarium culmorum;

Botrytis-Arten, wie beispielsweise Botrytis cinerea; .

5

Septoria-Arten, wie beispielsweise Septoria nodorum;

Leptosphaeria-Arten, wie beispielsweise Leptosphaeria nodorum;

10 Cercospora-Arten, wie beispielsweise Cercospora canescens;

Alternaria-Arten, wie beispielsweise Alternaria brassicae;

Pseudocercosporella-Arten, wie beispielsweise Pseudocercosporella herpotrichoides.

15

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe weisen auch eine sehr gute stärkende Wirkung in Pflanzen auf. Sie eignen sich daher zur Mobilisierung pflanzeneigener Abwehrkräfte gegen Befall durch unerwünschte Mikroorganismen.

20

Unter pflanzenstärkenden (resistenzinduzierenden) Stoffen sind im vorliegenden Zusammenhang solche Substanzen zu verstehen, die in der Lage sind, das Abwehrsystem von Pflanzen so zu stimulieren, dass die behandelten Pflanzen bei nachfolgender Inokolation mit unerwünschten Mikroorgansimen weitgehende Resistenz gegen diese Mirkroorganismen entfalten.

25

30

Unter unerwünschten Mikroorganismen sind im vorliegenden Fall phytopathogene Pilze, Bakterien und Viren zu verstehen. Die erfindungsgemäßen Stoffe können also eingesetzt werden, um Pflanzen innerhalb eines gewissen Zeitraumes nach der Behandlung gegen den Befall durch die genannten Schaderreger zu schützen. Der Zeitraum, innerhalb dessen Schutz herbeigeführt wird, erstreckt sich im allgemeinen von 1

bis 10 Tage, vorzugsweise 1 bis 7 Tage nach der Behandlung der Pflanzen mit den Wirkstoffen.

Die gute Pflanzenverträglichkeit der Wirkstoffe in den zur Bekämpfung von Pflanzenkrankheiten notwendigen Konzentrationen erlaubt eine Behandlung von oberirdischen Pflanzenteilen, von Pflanz- und Saatgut, und des Bodens.

Dabei lassen sich die erfindungsgemäßen Wirkstoffe mit besonders gutem Erfolg zur Bekämpfung von Krankheiten im Wein-, Obst- und Gemüseanbau, wie beispielsweise gegen Venturia-, Podosphaera-Arten, einsetzen.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe eignen sich auch zur Steigerung des Ernteertrages. Sie sind außerdem mindertoxisch und weisen eine gute Pflanzenverträglichkeit auf.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe können gegebenenfalls in bestimmten Konzentrationen und Aufwandmengen auch als Herbizide, zur Beeinflussung des Pflanzenwachstums, sowie zur Bekämpfung von tierischen Schädlingen verwendet werden. Sie lassen sich gegebenenfalls auch als Zwischen- und Vorprodukte für die Synthese weiterer Wirkstoffe einsetzen.

20

25

30

5

· 10

Erfindungsgemäß können alle Pflanzen und Pflanzenteile behandelt werden. Unter Pflanzen werden hierbei alle Pflanzen und Pflanzenpopulationen verstanden, wie erwünschte und unerwünschte Wildpflanzen oder Kulturpflanzen (einschließlich natürlich vorkommender Kulturpflanzen). Kulturpflanzen können Pflanzen sein, die durch konventionelle Züchtungs- und Optimierungsmethoden oder durch biotechnologische und gentechnologische Methoden oder Kombinationen dieser Methoden erhalten werden können, einschließlich der transgenen Pflanzen und einschließlich der durch Sortenschutzrechte schützbaren oder nicht schützbaren Pflanzensorten. Unter Pflanzenteilen sollen alle oberirdischen und unterirdischen Teile und Organe der Pflanzen, wie Spross, Blatt, Blüte und Wurzel verstanden werden, wobei beispielhaft Blätter, Nadeln, Stengel, Stämme, Blüten, Fruchtkörper, Früchte und

Samen sowie Wurzeln, Knollen und Rhizome aufgeführt werden. Zu den Pflanzenteilen gehört auch Erntegut sowie vegetatives und generatives Vermehrungsmaterial, beispielsweise Stecklinge, Knollen, Rhizome, Ableger und Samen.

Die erfindungsgemäße Behandlung der Pflanzen und Pflanzenteile mit den Wirkstoffen erfolgt direkt oder durch Einwirkung auf deren Umgebung, Lebensraum oder Lagerraum nach den üblichen Behandlungsmethoden, z.B. durch Tauchen, Sprühen, Verdampfen, Vernebeln, Streuen, Aufstreichen und bei Vermehrungsmaterial, insbesondere bei Samen, weiterhin durch ein- oder mehrschichtiges Umhüllen.

10

30

Im Materialschutz lassen sich die erfindungsgemäßen Stoffe zum Schutz von technischen Materialien gegen Befall und Zerstörung durch unerwünschte Mikroorganismen einsetzen.

Unter technischen Materialien sind im vorliegenden Zusammenhang nichtlebende Materialien zu verstehen, die für die Verwendung in der Technik zubereitet worden sind. Beispielsweise können technische Materialien, die durch erfindungsgemäße Wirkstoffe vor mikrobieller Veränderung oder Zerstörung geschützt werden sollen, Klebstoffe, Leime, Papier und Karton, Textilien, Leder, Holz, Anstrichmittel und Kunststoffartikel, Kühlschmierstoffe und andere Materialien sein, die von Mikroorganismen befallen oder zersetzt werden können. Im Rahmen der zu schützenden Materialien seien auch Teile von Produktionsanlagen, beispielsweise Kühlwasserkreisläufe, genannt, die durch Vermehrung von Mikroorganismen beeinträchtigt werden können. Im Rahmen der vorliegenden Erfindung seien als technische Materialien vorzugsweise Klebstoffe, Leime, Papiere und Kartone, Leder, Holz, Anstrichmittel, Kühlschmiermittel und Wärmeübertragungsflüssigkeiten genannt, besonders bevorzugt Holz.

Als Mikroorganismen, die einen Abbau oder eine Veränderung der technischen Materialien bewirken können, seien beispielsweise Bakterien, Pilze, Hefen, Algen und Schleimorganismen genannt. Vorzugsweise wirken die erfindungsgemäßen Wirkstoffe

gegen Pilze,	insbesondere Schimmelpilze,	holzverfärbende und	holzzerstörende	Pilze
(Basidiomyc	eten) sowie gegen Schleimorga	anismen und Algen.		

Es seien beispielsweise Mikroorganismen der folgenden Gattungen genannt:

5

Alternaria, wie Alternaria tenuis,

Aspergillus, wie Aspergillus niger,

10

Chaetomium, wie Chaetomium globosum,

Coniophora, wie Coniophora puetana,

Lentinus, wie Lentinus tigrinus,

15

Penicillium, wie Penicillium glaucum,

Polyporus, wie Polyporus versicolor,

20

Aureobasidium, wie Aureobasidium pullulans,

Sclerophoma, wie Sclerophoma pityophila,

Trichoderma, wie Trichoderma viride,

25

Escherichia, wie Escherichia coli,

Pseudomonas, wie Pseudomonas aeruginosa,

30

Staphylococcus, wie Staphylococcus aureus.

10

15

20

25

30

Die Wirkstoffe können in Abhängigkeit von ihren jeweiligen physikalischen und/oder chemischen Eigenschaften in die üblichen Formulierungen überführt werden, wie Lösungen, Emulsionen, Suspensionen, Pulver, Schäume, Pasten, Granulate, Aerosole, Feinstverkapselungen in polymeren Stoffen und in Hüllmassen für Saatgut, sowie ULV-Kalt- und Warmnebel-Formulierungen.

Diese Formulierungen werden in bekannter Weise hergestellt, z.B. durch Vermischen der Wirkstoffe mit Streckmitteln, also flüssigen Lösungsmitteln, unter Druck stehenden verflüssigten Gasen und/oder festen Trägerstoffen, gegebenenfalls unter Verwendung von oberflächenaktiven Mitteln, also Emulgiermitteln und/oder Dispergiermitteln und/oder schaumerzeugenden Mitteln. Im Falle der Benutzung von Wasser als Streckmittel können z.B. auch organische Lösungsmittel als Hilfslösungsmittel verwendet werden. Als flüssige Lösungsmittel kommen im wesentlichen in Frage: Aromaten, wie Xylol, Toluol oder Alkylnaphthaline, chlorierte Aromaten oder chlorierte aliphatische Kohlenwasserstoffe, wie Chlorbenzole, Chlorethylene oder Methylenchlorid, aliphatische Kohlenwasserstoffe, wie Cyclohexan oder Paraffine, z.B. Erdölfraktionen, Alkohole, wie Butanol oder Glycol sowie deren Ether und Ester, Ketone, wie Aceton, Methylethylketon, Methylisobutylketon oder Cyclohexanon, stark polare Lösungsmittel, wie Dimethylformamid und Dimethylsulfoxid, sowie Wasser. Mit verflüssigten gasförmigen Streckmitteln oder Trägerstoffen sind solche Flüssigkeiten gemeint, welche bei normaler Temperatur und unter Normaldruck gasförmig sind, z.B. Aerosol-Treibgase, wie Halogenkohlenwasserstoffe sowie Butan, Propan, Stickstoff und Kohlendioxid. Als feste Trägerstoffe kommen in Frage: z.B. natürliche Gesteinsmehle, wie Kaoline, Tonerden, Talkum, Kreide, Quarz, Attapulgit, Montmorillonit oder Diatomeenerde und synthetische Gesteinsmehle, wie hochdisperse Kieselsäure, Aluminiumoxid und Silikate. Als feste Trägerstoffe für Granulate kommen in Frage: z.B. gebrochene und fraktionierte natürliche Gesteine wie Calcit, Marmor, Bims, Sepiolith, Dolomit sowie synthetische Granulate aus anorganischen und organischen Mehlen sowie Granulate aus organischem Material wie Sägemehl, Kokosnussschalen, Maiskolben und Tabakstengel. Als Emulgier und/oder schaumerzeugende Mittel kommen in Frage: z.B. nichtionogene und anionische Emulgatoren, wie Polyoxyethylen-Fettsäureester,

Polyoxyethylen-Fettalkoholether, z.B. Alkylarylpolyglycolether, Alkylsulfonate, Alkylsulfonate, Alkylsulfonate sowie Eiweißhydrolysate. Als Dispergiermittel kommen in Frage: z.B. Lignin-Sulfitablaugen und Methylcellulose.

Es können in den Formulierungen Haftmittel wie Carboxymethylcellulose, natürliche und synthetische pulverige, körnige oder latexförmige Polymere verwendet werden, wie Gummiarabicum, Polyvinylalkohol, Polyvinylacetat, sowie natürliche Phospholipide, wie Kephaline und Lecithine, und synthetische Phospholipide. Weitere Additive können mineralische und vegetabile Öle sein.

10

Es können Farbstoffe wie anorganische Pigmente, z.B. Eisenoxid, Titanoxid, Ferrocyanblau und organische Farbstoffe, wie Alizarin-, Azo- und Metallphthalocyanin-farbstoffe und Spurennährstoffe, wie Salze von Eisen, Mangan, Bor, Kupfer, Kobalt, Molybdän und Zink verwendet werden.

15

Die Formulierungen enthalten im allgemeinen zwischen 0,1 und 95 Gewichtsprozent Wirkstoff, vorzugsweise zwischen 0,5 und 90 %.

Die erfindungsgemäßen Wirkstoffe können als solche oder in ihren Formulierungen auch in Mischung mit bekannten Fungiziden, Bakteriziden, Akariziden, Nematiziden oder Insektiziden verwendet werden, um so z.B. das Wirkungsspektrum zu verbreitern oder Resistenzentwicklungen vorzubeugen. In vielen Fällen erhält man dabei synergistische Effekte, d.h. die Wirksamkeit der Mischung ist größer als die Wirksamkeit der Einzelkomponenten.

25

20

Als Mischpartner kommen zum Beispiel folgende Verbindungen in Frage:

Fungizide:

Aldimorph, Ampropylfos, Ampropylfos-Kalium, Andoprim, Anilazin, Azaconazol, Azoxystrobin,

Benalaxyl, Benodanil, Benomyl, Benzamacril, Benzamacryl-isobutyl, Bialaphos, Binapacryl, Biphenyl, Bitertanol, Blasticidin-S, Bromuconazol, Bupirimat, Buthiobat,

- Carboxin, Carvon, Chinomethionat (Quinomethionat), Chlobenthiazon, Chlorfenazol, Chloroneb, Chloropicrin, Chlorothalonil, Chlozolinat, Clozylacon, Cufraneb, Cymoxanil, Cyproconazol, Cyprodinil, Cyprofuram, Carpropamid
- Debacarb, Dichlorophen, Diclobutrazol, Diclofluanid, Diclomezin, Dicloran, Diethofencarb, Difenoconazol, Dimethirimol, Dimethomorph, Diniconazol, Diniconazol-M, Dinocap, Diphenylamin, Dipyrithione, Ditalimfos, Dithianon, Dodemorph, Dodine, Drazoxolon,
- 15 Ediphenphos, Epoxiconazol, Etaconazol, Ethirimol, Etridiazol,

Famoxadon, Fenapanil, Fenarimol, Fenbuconazol, Fenfuram, Fenhexamid, Fenitropan, Fenpiclonil, Fenpropidin, Fenpropimorph, Fentinacetat, Fentinhydroxyd, Ferbam, Ferimzon, Fluazinam, Flumetover, Fluoromid, Fluquinconazol, Flurprimidol, Flusilazol, Flusulfamid, Flutolanil, Flutriafol, Folpet, Fosetyl-Alminium, Fosetyl-Natrium, Fthalid, Fuberidazol, Furalaxyl, Furametpyr, Furcarbonil, Furconazol, Furconazol-cis, Furmecyclox, Fluoxastrobin,

Guazatin,

25

30

20

Hexachlorobenzol, Hexaconazol, Hymexazol,

Imazalil, Imibenconazol, Iminoctadin, Iminoctadinealbesilat, Iminoctadinetriacetat, Iodocarb, Ipconazol, Iprobenfos (IBP), Iprodione, Iprovalicarb, Irumamycin, Isoprothiolan, Isovaledione,

15

25

30

Kasugamycin, Kresoxim-methyl, Kupfer-Zubereitungen, wie: Kupferhydroxid, Kupfernaphthenat, Kupferoxychlorid, Kupfersulfat, Kupferoxid, Oxin-Kupfer und Bordeaux-Mischung,

Mancopper, Mancozeb, Maneb, Meferimzone, Mepanipyrim, Mepronil, Metalaxyl, Metconazol, Methasulfocarb, Methfuroxam, Metiram, Metomeclam, Metsulfovax, Mildiomycin, Myclobutanil, Myclozolin,

Nickel-dimethyldithiocarbamat, Nitrothal-isopropyl, Nuarimol,

Ofurace, Oxadixyl, Oxamocarb, Oxolinicacid, Oxycarboxim, Oxyfenthiin,

Paclobutrazol, Pefurazoat, Penconazol, Pencycuron, Phosdiphen, Picoxystrobin, Pimaricin, Piperalin, Polyoxín, Polyoxorim, Probenazol, Prochloraz, Procymidon, Propamocarb, Propamosine-Natrium, Propiconazol, Propineb, Pyraclostrobin, Pyrazophos, Pyrifenox, Pyrimethanil, Pyroquilon, Pyroxyfur, Prothioconazole,

Quinconazol, Quintozen (PCNB), Quinoxyfen

20 Schwefel und Schwefel-Zubereitungen, Spiroxamine

Tebuconazol, Tecloftalam, Tecnazen, Tetcyclacis, Tetraconazol, Thiabendazol, Thicyofen, Thifluzamide, Thiophanate-methyl, Thiram, Tioxymid, Tolclofos-methyl, Tolylfluanid, Triadimefon, Triadimenol, Triazbutil, Triazoxid, Trichlamid, Tricyclazol, Tridemorph, Trifloxystrobin, Triflumizol, Triforin, Triticonazol,

Uniconazol,
Validamycin A, Vinclozolin, Viniconazol,
Zarilamid, Zineb, Ziram sowie
Dagger G,
OK-8705,

OK-8801,

- α -(1,1-Dimethylethyl)- β -(2-phenoxyethyl)-1H-1,2,4-triazol-1-ethanol,
- α-(2,4-Dichlorphenyl)-β-fluor-b-propyl-1H-1,2,4-triazol-1-ethanol,
- α-(2,4-Dichlorphenyl)-β-methoxy-a-methyl-1H-1,2,4-triazol-1-ethanol,
- α -(5-Methyl-1,3-dioxan-5-yl)-β-[[4-(trifluormethyl)-phenyl]-methylen]-1H-1,2,4-triazol-1-ethanol,
 - (5RS,6RS)-6-Hydroxy-2,2,7,7-tetramethyl-5-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)-3-octanon,
 - (E)-a-(Methoxyimino)-N-methyl-2-phenoxy-phenylacetamid,
 - 1-(2,4-Dichlorphenyl)-2-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)-ethanon-O-(phenylmethyl)-oxim,
- 10 1-(2-Methyl-1-naphthalenyl)-1H-pyrrol-2,5-dion,
 - 1-(3,5-Dichlorphenyl)-3-(2-propenyl)-2,5-pyrrolidindion,
 - 1-[(Diiodmethyl)-sulfonyl]-4-methyl-benzol,
 - 1-[[2-(2,4-Dichlorphenyl)-1,3-dioxolan-2-yl]-methyl]-1H-imidazol,
 - 1-[[2-(4-Chlorphenyl)-3-phenyloxiranyl]-methyl]-1H-1,2,4-triazol,
- 15 1-[1-[2-[(2,4-Dichlorphenyl)-methoxy]-phenyl]-ethenyl]-1H-imidazol,
 - 1-Methyl-5-nonyl-2-(phenylmethyl)-3-pyrrolidinol,
 - 2',6'-Dibrom-2-methyl-4'-trifluormethoxy-4'-trifluor-methyl-1,3-thiazol-5-carboxanilid,
 - 2,6-Dichlor-5-(methylthio)-4-pyrimidinyl-thiocyanat,
 - 2,6-Dichlor-N-(4-trifluormethylbenzyl)-benzamid,
- 20 2,6-Dichlor-N-[[4-(trifluormethyl)-phenyl]-methyl]-benzamid,
 - 2-(2,3,3-Triiod-2-propenyl)-2H-tetrazol,
 - 2-[(1-Methylethyl)-sulfonyl]-5-(trichlormethyl)-1,3,4-thiadiazol,
 - 2-[[6-Deoxy-4-O-(4-O-methyl-ß-D-glycopyranosyl)-a-D-glucopyranosyl]-amino]-4-methoxy-1H-pyrrolo[2,3-d]pyrimidin-5-carbonitril,
- 25 2-Aminobutan,
 - 2-Brom-2-(brommethyl)-pentandinitril,
 - 2-Chlor-N-(2,3-dihydro-1,1,3-trimethyl-1H-inden-4-yl)-3-pyridincarboxamid,
 - 2-Chlor-N-(2,6-dimethylphenyl)-N-(isothiocyanatomethyl)-acetamid,
 - 2-Phenylphenol(OPP),
- 3,4-Dichlor-1-[4-(difluormethoxy)-phenyl]-1H-pyrrol-2,5-dion,
 - 3,5-Dichlor-N-[cyan[(1-methyl-2-propynyl)-oxy]-methyl]-benzamid,

- 3-(1,1-Dimethylpropyl-1-oxo-1H-inden-2-carbonitril,
- 3-[2-(4-Chlorphenyl)-5-ethoxy-3-isoxazolidinyl]-pyridin,
- 4-Chlor-2-cyan-N,N-dimethyl-5-(4-methylphenyl)-1H-imidazol-1-sulfonamid,
- 4-Methyl-tetrazolo[1,5-a]quinazolin-5(4H)-on,
- 5 8-Hydroxychinolinsulfat,
 - 9H-Xanthen-9-carbonsäure-2-[(phenylamino)-carbonyl]-hydrazid,
 - bis-(1-Methylethyl)-3-methyl-4-[(3-methylbenzoyl)-oxy]-2,5-thiophendicarboxylat,
 - cis-1-(4-Chlorphenyl)-2-(1H-1,2,4-triazol-1-yl)-cycloheptanol,
 - cis-4-[3-[4-(1,1-Dimethylpropyl)-phenyl-2-methylpropyl]-2,6-dimethyl-morpholin-
- 10 hydrochlorid,
 - Ethyl-[(4-chlorphenyl)-azo]-cyanoacetat,
 - Kaliumhydrogencarbonat,
 - Methantetrathiol-Natriumsalz,
 - Methyl-1-(2,3-dihydro-2,2-dimethyl-1H-inden-1-yl)-1H-imidazol-5-carboxylat,
- 15 Methyl-N-(2,6-dimethylphenyl)-N-(5-isoxazolylcarbonyl)-DL-alaninat,
 - Methyl-N-(chloracetyl)-N-(2,6-dimethylphenyl)-DL-alaninat,
 - N-(2,6-Dimethylphenyl)-2-methoxy-N-(tetrahydro-2-oxo-3-furanyl)-acetamid,
 - N-(2,6-Dimethylphenyl)-2-methoxy-N-(tetrahydro-2-oxo-3-thienyl)-acetamid,
 - N-(2-Chlor-4-nitrophenyl)-4-methyl-3-nitro-benzolsulfonamid,
- 20 N-(4-Cyclohexylphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-2-pyrimidinamin,
 - N-(4-Hexylphenyl)-1,4,5,6-tetrahydro-2-pyrimidinamin,
 - N-(5-Chlor-2-methylphenyl)-2-methoxy-N-(2-oxo-3-oxazolidinyl)-acetamid,
 - N-(6-Methoxy)-3-pyridinyl)-cyclopropancarboxamid,
 - N-[2,2,2-Trichlor-1-[(chloracetyl)-amino]-ethyl]-benzamid,
- N-[3-Chlor-4,5-bis-(2-propinyloxy)-phenyl]-N'-methoxy-methanimidamid,
 - N-Formyl-N-hydroxy-DL-alanin -Natriumsalz,
 - O,O-Diethyl-[2-(dipropylamino)-2-oxoethyl]-ethylphosphoramidothioat,
 - O-Methyl-S-phenyl-phenylpropylphosphoramidothioate,
 - S-Methyl-1,2,3-benzothiadiazol-7-carbothioat,
- 30 spiro[2H]-1-Benzopyran-2,1'(3'H)-isobenzofuran]-3'-on,
 - 4-[3,4-Dimethoxyphenyl)-3-(4-fluorphenyl)-acryloyl]-morpholin

15

25

Bakterizide:

Bronopol, Dichlorophen, Nitrapyrin, Nickel-dimethyldithiocarbamat, Kasugamycin, Octhilinon, Furancarbonsäure, Oxytetracyclin, Probenazol, Streptomycin, Tecloftalam, Kupfersulfat und andere Kupfer-Zubereitungen.

Insektizide / Akarizide / Nematizide:

Abamectin, Acephate, Acetamiprid, Acrinathrin, Alanycarb, Aldicarb, Aldoxycarb,
Alpha-cypermethrin, Alphamethrin, Amitraz, Avermectin, AZ 60541, Azadirachtin,
Azamethiphos, Azinphos A, Azinphos M, Azocyclotin,

Bacillus popilliae, Bacillus sphaericus, Bacillus subtilis, Bacillus thuringiensis, Baculoviren, Beauveria bassiana, Beauveria tenella, Bendiocarb, Benfuracarb, Bensultap, Benzoximate, Betacyfluthrin, Bifenazate, Bifenthrin, Bioethanomethrin, Biopermethrin, Bistrifluron, BPMC, Bromophos A, Bufencarb, Buprofezin, Butathiofos, Butocarboxim, Butylpyridaben,

Cadusafos, Carbaryl, Carbofuran, Carbophenothion, Carbosulfan, Cartap,
Chloethocarb, Chlorethoxyfos, Chlorfenapyr, Chlorfenvinphos, Chlorfluazuron,
Chlormephos, Chlorpyrifos, Chlorpyrifos M, Chlovaporthrin, Chromafenozide, CisResmethrin, Cispermethrin, Clocythrin, Cloethocarb, Clofentezine, Clothianidine,
Cyanophos, Cycloprene, Cycloprothrin, Cyfluthrin, Cyhalothrin, Cyhexatin,
Cypermethrin, Cyromazine,

Deltamethrin, Demeton M, Demeton S, Demeton-S-methyl, Diafenthiuron, Diazinon, Dichlorvos, Dicofol, Diflubenzuron, Dimethoat, Dimethylvinphos, Diofenolan, Disulfoton, Docusat-sodium, Dofenapyn,

Eflusilanate, Emamectin, Empenthrin, Endosulfan, Entomopfthora spp., Esfenvalerate, Ethiofencarb, Ethion, Ethoprophos, Etofenprox, Etoxazole, Etrimfos,

Fenamiphos, Fenazaquin, Fenbutatin oxide, Fenitrothion, Fenothiocarb, Fenoxacrim, Fenoxycarb, Fenpropathrin, Fenpyrad, Fenpyrithrin, Fenpyroximate, Fenvalerate, Fipronil, Fluazuron, Flubrocythrinate, Flucycloxuron, Flucythrinate, Flufenoxuron, Flumethrin, Flutenzine, Fluvalinate, Fonophos, Fosmethilan, Fosthiazate, Fubfenprox, Furathiocarb,

Granuloseviren

Halofenozide, HCH, Heptenophos, Hexaflumuron, Hexythiazox, Hydroprene,

Imidacloprid, Indoxacarb, Isazofos, Isofenphos, Isoxathion, Ivermectin,

Kernpolyederviren

15

20

30

5

Lambda-cyhalothrin, Lufenuron

Malathion, Mecarbam, Metaldehyd, Methamidophos, Metharhizium anisopliae, Metharhizium flavoviride, Methidathion, Methiocarb, Methoprene, Methomyl, Methoxyfenozide, Metolcarb, Metoxadiazone, Mevinphos, Milbemectin, Milbemycin, Monocrotophos,

Naled, Nitenpyram, Nithiazine, Novaluron

25 Omethoat, Oxamyl, Oxydemethon M

Paecilomyces fumosoroseus, Parathion A, Parathion M, Permethrin, Phenthoat, Phorat, Phosalone, Phosmet, Phosphamidon, Phoxim, Pirimicarb, Pirimiphos A, Pirimiphos M, Profenofos, Promecarb, Propargite, Propoxur, Prothiofos, Prothoat, Pymetrozine, Pyraclofos, Pyresmethrin, Pyrethrum, Pyridaben, Pyridathion, Pyrimidifen, Pyriproxyfen,

Quinalphos,

Ribavirin

5

10

Salithion, Sebufos, Silafluofen, Spinosad, Spirodiclofen, Sulfotep, Sulprofos,

Tau-fluvalinate, Tebufenozide, Tebufenpyrad, Tebupirimiphos, Teflubenzuron, Tefluthrin, Temephos, Temivinphos, Terbufos, Tetrachlorvinphos, Tetradifon Thetacypermethrin, Thiacloprid, Thiamethoxam, Thiapronil, Thiatriphos, Thiocyclam hydrogen oxalate, Thiodicarb, Thiofanox, Thuringiensin, Tralocythrin, Tralomethrin, Triarathene, Triazamate, Triazophos, Triazuron, Trichlophenidine, Trichlorfon, Triflumuron, Trimethacarb,

15 Vamidothion, Vaniliprole, Verticillium lecanii

YI 5302

Zeta-cypermethrin, Zolaprofos

20

(1R-cis)-[5-(Phenylmethyl)-3-furanyl]-methyl-3-[(dihydro-2-oxo-3(2H)-furanyliden)-methyl]-2,2-dimethylcyclopropancarboxylat

(3-Phenoxyphenyl)-methyl-2,2,3,3-tetramethylcyclopropanecarboxylat

25

1-[(2-Chlor-5-thiazolyl)methyl]tetrahydro-3,5-dimethyl-N-nitro-1,3,5-triazin-2(1H)-imin

2-(2-Chlor-6-fluorphenyl)-4-[4-(1,1-dimethylethyl)phenyl]-4,5-dihydro-oxazol

30

2-(Acetlyoxy)-3-dodecyl-1,4-naphthalindion

- 2-Chlor-N-[[[4-(1-phenylethoxy)-phenyl]-amino]-carbonyl]-benzamid
- 2-Chlor-N-[[[4-(2,2-dichlor-1,1-difluorethoxy)-phenyl]-amino]-carbonyl]-benzamid
- 3-Methylphenyl-propylcarbamat
- 4-[4-(4-Ethoxyphenyl)-4-methylpentyl]-1-fluor-2-phenoxy-benzol
- 4-Chlor-2-(1,1-dimethylethyl)-5-[[2-(2,6-dimethyl-4-phenoxyphenoxy)ethyl]thio]-10 3(2H)-pyridazinon
 - 4-Chlor-2-(2-chlor-2-methylpropyl)-5-[(6-iod-3-pyridinyl)methoxy]-3(2H)pyridazinon
- 15 4-Chlor-5-[(6-chlor-3-pyridinyl)methoxy]-2-(3,4-dichlorphenyl)-3(2H)-pyridazinon Bacillus thuringiensis strain EG-2348
- 20 Butansäure 2,2-dimethyl-3-(2,4-dichlorphenyl)-2-oxo-1-oxaspiro[4.5]dec-3-en-4-ylester
- [3-[(6-Chlor-3-pyridinyl)methyl]-2-thiazolidinyliden]-cyanamid 25 Dihydro-2-(nitromethylen)-2H-1,3-thiazine-3(4H)-carboxaldehyd

Benzoesäure [2-benzoyl-1-(1,1-dimethylethyl)-hydrazid

Ethyl-[2-[[1,6-dihydro-6-oxo-1-(phenylmethyl)-4-pyridazinyl]oxy]ethyl]-carbamat 30 N-(3,4,4-Trifluor-1-oxo-3-butenyl)-glycin

N-(4-Chlorphenyl)-3-[4-(difluormethoxy)phenyl]-4,5-dihydro-4-phenyl-1H-pyrazol-1-carboxamid

5 N-[(2-Chlor-5-thiazolyl)methyl]-N'-methyl-N"-nitro-guanidin

N-Methyl-N'-(1-methyl-2-propenyl)-1,2-hydrazindicarbothioamid

N-Methyl-N'-2-propenyl-1,2-hydrazindicarbothioamid

10

O,O-Diethyl-[2-(dipropylamino)-2-oxoethyl]-ethylphosphoramidothioat

N-Cyanomethyl-4-trifluormethyl-nicotinamid

3,5-Dichlor-1-(3,3-dichlor-2-propenyloxy)-4-[3-(5-trifluormethylpyridin-2-yloxy)-propoxy]-benzol

Auch eine Mischung mit anderen bekannten Wirkstoffen, wie Herbiziden oder mit Düngemitteln und Wachstumsregulatoren ist möglich.

20

25

Darüber hinaus weisen die erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel (I) auch sehr gute antimykotische Wirkungen auf. Sie besitzen ein sehr breites antimykotisches Wirkungsspektrum, insbesondere gegen Dermatophyten und Sprosspilze, Schimmel und diphasische Pilze (z.B. gegen Candida-Spezies wie Candida albicans, Candida glabrata) sowie Epidermophyton floccosum, Aspergillus-Spezies wie Aspergillus niger und Aspergillus fumigatus, Trichophyton-Spezies wie Trichophyton mentagrophytes, Microsporon-Spezies wie Microsporon canis und audouinii. Die Aufzählung dieser Pilze stellt keinesfalls eine Beschränkung des erfassbaren mykotischen Spektrums dar, sondern hat nur erläuternden Charakter.

Die Wirkstoffe können als solche, in Form ihrer Formulierungen oder den daraus bereiteten Anwendungsformen, wie gebrauchsfertige Lösungen, Suspensionen, Spritzpulver, Pasten, lösliche Pulver, Stäubemittel und Granulate angewendet werden. Die Anwendung geschieht in üblicher Weise, z.B. durch Gießen, Verspritzen, Versprühen, Verstreuen, Verstäuben, Verschäumen, Bestreichen usw. Es ist ferner möglich, die Wirkstoffe nach dem Ultra-Low-Volume-Verfahren auszubringen oder die Wirkstoffzubereitung oder den Wirkstoff selbst in den Boden zu injizieren. Es kann auch das Saatgut der Pflanzen behandelt werden.

- Beim Einsatz der erfindungsgemäßen Wirkstoffe als Fungizide können die Aufwandmengen je nach Applikationsart innerhalb eines größeren Bereiches variiert werden. Bei der Behandlung von Pflanzenteilen liegen die Aufwandmengen an Wirkstoff im allgemeinen zwischen 0,1 und 10.000 g/ha, vorzugsweise zwischen 10 und 1.000 g/ha. Bei der Saatgutbehandlung liegen die Aufwandmengen an Wirkstoff im allgemeinen zwischen 0,001 und 50 g pro Kilogramm Saatgut, vorzugsweise zwischen 0,01 und 10 g pro Kilogramm Saatgut. Bei der Behandlung des Bodens liegen die Aufwandmengen an Wirkstoff im allgemeinen zwischen 0,1 und 10.000 g/ha, vorzugsweise zwischen 1 und 5.000 g/ha.
- Wie bereits oben erwähnt, können erfindungsgemäß alle Pflanzen und deren Teile behandelt werden. In einer bevorzugten Ausführungsform werden wild vorkommende oder durch konventionelle biologische Zuchtmethoden, wie Kreuzung oder Protoplastenfusion erhaltenen Pflanzenarten und Pflanzensorten sowie deren Teile behandelt. In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform werden transgene Pflanzen und Pflanzensorten, die durch gentechnologische Methoden gegebenenfalls in Kombination mit konventionellen Methoden erhalten wurden (Genetic Modified Organisms) und deren Teile behandelt. Der Begriff "Teile" bzw. "Teile von Pflanzen" oder "Pflanzenteile" wurde oben erläutert.
- 30 Besonders bevorzugt werden erfindungsgemäß Pflanzen der jeweils handelsüblichen oder in Gebrauch befindlichen Pflanzensorten behandelt. Unter Pflanzensorten ver-

10

15

20

25

30

steht man Pflanzen mit neuen Eigenschaften ("Traits"), die sowohl durch konventionelle Züchtung, durch Mutagenese oder durch rekombinante DNA-Techniken gezüchtet worden sind. Dies können Sorten, Rassen, Bio- und Genotypen sein.

Je nach Pflanzenarten bzw. Pflanzensorten, deren Standort und Wachstumsbedingungen (Böden, Klima, Vegetationsperiode, Ernährung) können durch die erfindungsgemäße Behandlung auch überadditive ("synergistische") Effekte auftreten. So sind beispielsweise emiedrigte Aufwandmengen und/oder Erweiterungen des Wirkungsspektrums und/oder eine Verstärkung der Wirkung der erfindungsgemäß verwendbaren Stoffe und Mittel, besseres Pflanzenwachstum, erhöhte Toleranz gegenüber hohen oder niedrigen Temperaturen, erhöhte Toleranz gegen Trockenheit oder gegen Wasser- bzw. Bodensalzgehalt, erhöhte Blühleistung, erleichterte Ernte, Beschleunigung der Reife, höhere Ernteerträge, höhere Qualität und/oder höherer Ernährungswert der Ernteprodukte, höhere Lagerfähigkeit und/oder Bearbeitbarkeit der Ernteprodukte möglich, die über die eigentlich zu erwartenden Effekte hinausgehen.

behandelnden transgenen erfindungsgemäß zu bevorzugten Zu den (gentechnologisch erhaltenen) Pflanzen bzw. Pflanzensorten gehören alle Pflanzen, die durch die gentechnologische Modifikation genetisches Material erhielten, welches diesen Pflanzen besondere vorteilhafte wertvolle Eigenschaften ("Traits") verleiht. Beispiele für solche Eigenschaften sind besseres Pflanzenwachstum, erhöhte Toleranz gegenüber hohen oder niedrigen Temperaturen, erhöhte Toleranz gegen Trockenheit oder gegen Wasser- bzw. Bodensalzgehalt, erhöhte Blühleistung, erleichterte Ernte, Beschleunigung der Reife, höhere Ernteerträge, höhere Qualität und/odef höherer Ernährungswert der Ernteprodukte, höhere Lagerfähigkeit und/oder Bearbeitbarkeit der Ernteprodukte. Weitere und besonders hervorgehobene Beispiele für solche Eigenschaften sind eine erhöhte Abwehr der Pflanzen gegen tierische und mikrobielle Schädlinge, wie gegenüber Insekten, Milben, pflanzenpathogenen Pilzen, Bakterien und/oder Viren sowie eine erhöhte Toleranz der Pflanzen gegen bestimmte herbizide Wirkstoffe. Als Beispiele transgener Pflanzen werden die wichtigen Kul-

10

15

20

25

30

turpflanzen, wie Getreide (Weizen, Reis), Mais, Soja, Kartoffel, Baumwolle, Raps sowie Obstpflanzen (mit den Früchten Äpfel, Birnen, Zitrusfrüchten und Weintrauben) erwähnt, wobei Mais, Soja, Kartoffel, Baumwolle und Raps besonders hervorgehoben werden. Als Eigenschaften ("Traits") werden besonders hervorgehoben die erhöhte Abwehr der Pflanzen gegen Insekten durch in den Pflanzen entstehende Toxine, insbesondere solche, die durch das genetische Material aus Bacillus Thuringiensis (z.B. durch die Gene CrylA(a), CrylA(b), CrylA(c), CrylIA, CrylIIA, CryIIIB2, Cry9c Cry2Ab, Cry3Bb und CryIF sowie deren Kombinationen) in den Pflanzen erzeugt werden (im folgenden "Bt Pflanzen"). Als Eigenschaften ("Traits") werden auch besonders hervorgehoben die erhöhte Abwehr von Pflanzen gegen Pilze, Bakterien und Viren durch Systemische Akquirierte Resistenz (SAR), Systemin, Phytoalexine, Elicitoren sowie Resistenzgene und entsprechend exprimierte Proteine und Toxine. Als Eigenschaften ("Traits") werden weiterhin besonders hervorgehoben die erhöhte Toleranz der Pflanzen gegenüber bestimmten herbiziden Wirkstoffen, beispielsweise Imidazolinonen, Sulfonylharnstoffen, Glyphosate oder Phosphinotricin (z.B. "PAT"-Gen). Die jeweils die gewünschten Eigenschaften ("Traits") verleihenden Gene können auch in Kombinationen miteinander in den transgenen Pflanzen vorkommen. Als Beispiele für "Bt Pflanzen" seien Maissorten, Baumwollsorten, Sojasorten und Kartoffelsorten genannt, die unter den Handelsbezeichnungen YIELD GARD® (z.B. Mais, Baumwolle, Soja), KnockOut® (z.B. Mais), StarLink® (z.B. Mais), Bollgard® (Baumwolle), Nucoton® (Baumwolle) und NewLeaf® (Kartoffel) vertrieben werden. Als Beispiele für Herbizid tolerante Pflanzen seien Maissorten, Baumwollsorten und Sojasorten genannt, die unter den Handelsbezeichnungen Roundup Ready® (Toleranz gegen Glyphosate z.B. Mais, Baumwolle, Soja), Liberty Link® (Toleranz gegen Phosphinotricin, z.B. Raps), IMI® (Toleranz gegen Imidazolinone) und STS® (Toleranz gegen Sulfonylharnstoffe z.B. Mais) vertrieben werden. Als Herbizid resistente (konventionell auf Herbizid-Toleranz gezüchtete) Pflanzen seien auch die unter der Bezeichnung Clearfield® vertriebenen Sorten (z.B. Mais) erwähnt. Selbstverständlich gelten diese Aussagen auch für in der Zukunft entwickelte bzw. zukünftig auf den Markt kommende

WO 03/080614 PCT/EP03/02413

Pflanzensorten mit diesen oder zukünftig entwickelten genetischen Eigenschaften ("Traits").

Die aufgeführten Pflanzen können besonders vorteilhaft erfindungsgemäß mit den Verbindungen der allgemeinen Formel (I) bzw. den erfindungsgemäßen Wirkstoffmischungen behandelt werden. Die bei den Wirkstoffen bzw. Mischungen oben angegebenen Vorzugsbereiche gelten auch für die Behandlung dieser Pflanzen. Besonders hervorgehoben sei die Pflanzenbehandlung mit den im vorliegenden Text speziell aufgeführten Verbindungen bzw. Mischungen.

10

5

Dabei lassen sich die erfindungsgemäßen Wirkstoffe mit besonders gutem Erfolg zur Bekämpfung von Krankheiten im Wein-, Obst- und Gemüseanbau, wie beispielsweise gegen Venturia-, Podosphaera-Arten, einsetzen.

Die Herstellung und die Verwendung der erfindungsgemäßen Wirkstoffe werden durch die folgenden Beispiele veranschaulicht.

Herstellungsbeispiele

Beispiel 1

5 Verfahren a)

0,33 g (1,0 mmol) 2,5,7-Trichlor-6-(2-chlorphenyl)[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidin werden in 10 ml Dichlorethan gelöst. Zu der Lösung werden 0,12 g (2,0 mmol) Isopropylamin und 0,1 g Triethylamin gegeben. Das Gemisch wird im geschlossenen Rohr 2 Stunden bei 60°C gerührt. Nach Abkühlen wird das Lösungsmittel unter vermindertem Druck entfernt, und der Rückstand wird säulenchromatographisch an Kieselgel (Cyclohexan/Essigester 1:1) gereinigt. Man erhält 0,11 g (18 % der Theorie, 65 % Reinheit) N-[2,5-Dichloro-6-(2-chlorphenyl)[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidin-7-yl]-N-isopropylamin.

15

10

20

HPLC: logP = 3,43

Analog Beispiel 1, sowie entsprechend den Angaben in den allgemeinen Verfahrensbeschreibungen, werden auch die in der nachstehenden Tabelle 1 genannten Verbindungen der Formel (I) erhalten.

Fabelle 1

				6	2	7	9	2	7		_	7			4	55	6	55
log.P*)	3,26	3,52	3,33	2,99	3,72	3,07	3,46	3,85	3,37	3,9	2,91	2,67	3,1	3,68	2,74	3,55	3,59	3,55
X	<u>ت</u>	乊	ಭ	ņ	ゔ	Ç	ID-	-CI	-CI	D-	<u>ت</u> -	טָ	IJ-	-CI	ت ت	-CI	-CI	乊
R4	-0-CH3	-N(CH ₃) ₂	-N(CH3)2	ij.	ರ	₽ P	-CI	IJ-	ıې-	I)-	I)-	I)-	٦	ID-	-CI	-CI	D-	יכו
R3	2,4,6-Trifluorphenyl	2,4,6-Trifluorphenyl	2,4,6-Trifluorphenyl	2,4,6-Trifluorphenyl	2,4,6-Trifluorphenyl	2,4,6-Trifluorphenyl	2,4,6-Trifluorphenyl	2,4,6-Trifluorphenyl	2,4,6-Trifluorphenyl	2,4,6-Trifluorphenyl	2,4,6-Trifluorphenyl	2,4,6-Trifluorphenyl	2,4,6-Trifluorphenyl	2,4,6-Trifluorphenyl	2,4,6-Trifluorphenyl	2-Chlorphenyl	2-Chlorphenyl	2-Chlorphenyl
R ²	H-	H-	H-			H-		-C ₂ H ₅	H-	H-	H-	Ħ.	Ħ.		H-	H-	H-	H-
R1	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	2,2,2-Egifluor-1-methylethyl	i-Propylamino	-СН2-СН2-О-СН2-СН2-	-СН2-СН(СН3)-О-СН(СН3)-СН2-	-C ₂ H ₅	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -	-C ₂ H ₅	n-Propyl	Cyclopentyl	2-Methoxyethyl	-СН3	Cyclopropyl	-CH ₂ -CH ₂ -S-CH ₂ -CH ₂ -	N-Morpholinyl	1-Cyclopropylethylamino	-NH-CH ₂ -CF ₂ -CHF ₂	Cyclopropylmethyl
Bsp.Nr.	2	3	4	5	9	7	∞	6	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19

Tabelle 1 (Fortsetzung)

											Ι –						
log.P*)		2,18	3,99	4,87	2,23	3,9	3,18	3,03	3,81	3,07	3,59	3,99	4,18	3,46	4,03	2,91	2,7
×	Ç	-CI	יכו-	-	ا-CI	ij.	ij	Ç	ij	ಭ	٦	□	D	ಭ	D	ij	ij.
R4	-CI	-CI	-C1	ij	ij	IJ-	Ş	Į.	ಫ	ij.	ij.	Į.	ಧ	ij.	ಭ	IJ-	ジ
R3	2-Chlomhenyl	2-Chlorphenyl	2-Chlorphenyl	2,4,6-Trifluorphenyl	2,4,6-Trifluorphenyl	2,4,6-Trifluorphenyl	2-Chlorphenyl	2-Chlorphenyl	2-Chlorphenyl	2-Chlorphenyl	2-Chlorphenyl	2-Chlorphenyl	2-Chlorphenyl	2-Chlorphenyl	2-Chlorphenyl	2-Chlorphenyl	2-Chlorphenyl
R ²	H-	H-	Ĥ-	H-	H-	H-	-CH3			H-		-C ₂ H ₅		H-	H-	Ħ.	H-
Rl	1-Cyclohexylethyl	-СН2СН2ОН	t-Butyl	1-Cyclohexylethyl	-СН2СН2ОН	t-Butyl	-CH ₃	-СН2-СН2-О-СН2-СН2-	-СН2-СН(СН3)-О-СН(СН3)-СН2-	-C ₂ H ₅	-СН2-СН2-СН2-	-C ₂ H ₅	-СН2-СН2-СН2-СН2-СН2-	n-Propyl	Cyclopentyl	2-Methoxyethyl	-СН3
Bsp.Nr.	70	21	22	23	24	25	26	27	28	29	30	31	32	33	34	35	36

Tabelle 1 (Fortsetzung)

Bsp.Nr.	R1	\mathbb{R}^2	R3	\mathbb{R}^4	×	log.P*)
37	Cyclopropyl	H-	2-Chlorphenyl	٦	ŗ.	3,18
38	-CH2-CH2-S-CH2-CH2-		2-Chlorphenyl	Ď	D	3,76
39	N-Morpholinyl	H-	· 2-Chlorphenyl	ij.	۲	
8	Dimethylamino	H-	2-Chlorphenyl	Ç	ņ	3,18
4	-N(CH ₃)-COOCH ₃	H-	2-Chlorphenyl	IJ-	D	2,55
42	Cyclohexyl	#-	2-Chlorphenyl	ņ	ゔ	4,32
43	-i-Propyl	H-	2,4,6-Trifluorphenyl	-Br	Ď.	3,4
4	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	H-	2,4,6-Trifluorphenyl	-Br	יכו	
45	-i-Propyl	Ħ.	2-Chlorphenyl	-Br	ιγ	3,45
46	-CH ₂ -CH ₂ -CH(CF ₃)-CH ₂ -CH ₂ -		2,4,6-Trifluorphenyl	다 _.	Į.	5
47	-i-Propyl	H-	2,4,6-Trifluorphenyl	IJ.	ij.	3,36
48	-NH2	i-Butyl	2,4,6-Trifluorphenyl	IJ-	ᄗ	3,67
49	-СН2-СН2-О-СН2-СН2-		2,4,6-Trifluorphenyl	-Br	បុ	3,03
50	-СН2-СН(СН3)-О-СН(СН3)-СН2-		2,4,6-Trifluorphenyl	-Br	ಭ	3,72
51	-C2H5	H-	2,4,6-Trifluorphenyl	-Br	<u>ت</u>	3,07
52	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -		2,4,6-Trifluorphenyl	-Br	-CI	3,5
53	-C ₂ H ₅	-C ₂ H ₅	2,4,6-Trifluorphenyl	-Br	ت ح	3,9
54	n-Propyl	H-	2,4,6-Trifluorphenyl	-Br	ņ.	3,41

Tabelle 1 (Fortsetzung)

Bsp.Nr.	R1	\mathbb{R}^2	R3	R4	×	log.P*)
\$\$	2-Methoxyethyl	H-	2,4,6-Trifluorphenyl	-Br	り	2,99
99	Cyclopropyl	H-	2,4,6-Trifluorphenyl	-Br	-CI	3,14
57	N-Morpholinyl	H-	2,4,6-Trifluorphenyl	-Br	יכו	2,77
58	t-Butyl	H-	2,4,6-Trifluorphenyl	-Br	ټ	3,9
59	-CH ₃	-CH ₃	2,4,6-Trifluorphenyl	-Br	ಭ	3,14
09	Cyclopentyl	H-·	2,4,6-Trifluorphenyl	-Br	Ç	3,94
19	-CH ₂ -CH ₂ -S-CH ₂ -CH ₂ -	-	2,4,6-Trifluorphenyl	-Br	Ş	3,72
62	Cyclopropylmethyl	H-	2,4,6-Trifluorphenyl	-Br	<u>ت</u>	3,5
63	1-Cyclohexylethyl	Ħ.	2,4,6-Trifluorphenyl	-Br	ಭ	4,92
64	2-Butyl	H-	2,4,6-Trifluorphenyl	-Br	تٍ	3,76
99	-NH ₂	i-Butyl	2,4,6-Trifluorphenyl	-Br	Ç	3,67
99	-C(CH ₃) ₂ -CF ₃	Ħ	2,4,6-Trifluorphenyl	ゔ	ij.	3,28
29	-CH(CF ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -		2,4,6-Trifluorphenyl	Ç	಼	3,28
89	-0-CH ₃	-CH ₃	2,4,6-Trifluorphenyl	-Br	ಧ	3,39
69	2-Methyl-butyl	Н-	2,4,6-Trifluorphenyl	ប៊ុ	ÿ	4,04
70	2-Butyl	H-	2-Chlorphenyl	D	;	3,79
71	-ò-CH ₃	-CH ₃	2,4,6-Trifluorphenyl	ij	다 _.	3,36
72	-CH ₂ -CH ₂ -CH=C(CH ₃)-CH ₂ -		2,4,6-Trifluorphenyl	-Br	ಭ	4,19

Tabelle 1 (Fortsetzung)

-H 2,4,6-Trifluorphenyl -Br -C ₂ H ₅ 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl -C ₂ H ₅ 2,4,6-Trifluorphenyl -Br -C ₂ H ₅ 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl -C ₂ H ₅ 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl -C ₂ H ₅ 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl		R1	R ²	R3	. R4	×	log.P*)
-H 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl -C ₂ H ₅ 2,4,6-Trifluorphenyl -Br -C ₂ H ₅ 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl -C ₂ H ₅ 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl -C ₂ H ₅ 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl 2,4-Difluor-6-methoxyphenyl -Cl 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl	2-Methyl-butyl		Н-	2,4,6-Trifluorphenyl	-Br	ಧ	4,05
-C2H5 2,4,6-Trifluorphenyl -Br -C2H5 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl -C2H5 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl -C2H5 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl	2-Butyl		H-	2,4,6-Trifluorphenyl	-CI	-CI	L'E ·
-C2H5 2,4,6-Trifluorphenyl -Br -C2H5 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl -C2H5 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl 2-Chlorphenyl -Cl 2-Chlorphenyl -Cl 2-Chlorphenyl -Cl 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl	2-Methoxyethyl		-C ₂ H ₅	2,4,6-Trifluorphenyl	-Br	-CI	3,62
-C2H5 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl 2-Chlorphenyl -Cl 2-Chlorphenyl -Cl 2,4-Difluor-6-methoxyphenyl -Cl 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂		-C2H5	2,4,6-Trifluorphenyl	-Br	-כו	4,4
-C2H5 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl 2-Chlorphenyl -Cl 2-Chlorphenyl -Cl 2-Chlorphenyl -Cl 2-Chlorphenyl -Cl 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl	2-Methoxyethyl		-C2H5	2,4,6-Trifluorphenyl	Į.	Image: Control of the control of th	3,61
2-Chlorphenyl -Cl 2,4-Difluor-6-methoxyphenyl -O-CH3 2-Chlorphenyl -Cl 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl	-CH2-C(CH3)=CH2		-C2H5	2,4,6-Trifluorphenyl	IJ.	ヷ	4,4
-H 2,4-Difluor-6-methoxyphenyl -O-CH ₃ 2-Chlorphenyl -Cl 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl	-CH ₂ -CH ₂ -CH=C(CH ₃)-CH ₂ -	1 1		2-Chlorphenyl	-CI	-CI	
2-Chlorphenyl -Cl 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	1	H-	2,4-Difluor-6-methoxyphenyl	-0-СН3	Ŋ	3,18
2-Chlorphenyl -Cl 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl	-CH ₂ -CH ₂ -CH(CF ₃)-CH ₂ -CH ₂ -			2-Chlorphenyl	ij	ပ ု	4,22
2,4,6-Trifluorphenyl -Cl	-CH ₂ -CH ₂ -CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -			2-Chlorphenyl	ņ	Ş	4,62
2,4,6-Trifluorphenyl -Cl 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl	-CH ₂ -CH ₂ -CHF-CH ₂ -CH ₂ -			2,4,6-Trifluorphenyl	ID-	-CI	3,55
2,4,6-Trifluorphenyl -Cl 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl	-CH ₂ -CH ₂ -N(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -		-	2,4,6-Trifluorphenyl	-CI	ا-ر <u>ا</u>	2,71
2,4,6-Trifluorphenyl -Cl 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH(CH ₃)-		-	2,4,6-Trifluorphenyl	ゔ		4,33
p p p	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂		H-	2,4,6-Trifluorphenyl	Į.	. ID-	3,37
	-CH ₂ -CH ₂ -CH=C(CH ₃)-CH ₂ -			2,4,6-Trifluorphenyl	ij.	ا-CI	4,21
[]-	-СН2-СН2-СН2-СН(СН3)-СН2-			2,4,6-Trifluorphenyl	Ι	بر <u>ا</u>	4,45
	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -			2,4,6-Trifluorphenyl	Į,	-CI	4,06
2,4,6-Trifluorphenyl -Cl	-CH ₂ -CH ₂ -CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -	١.		2,4,6-Trifluorphenyl	-CI	٦-	4,45

Tabelle 1 (Fortsetzung)

91 CH ₂ -CH-CC ₂ H-S)-CH ₂ -CH ₂ 2,4,6-Trifluorphenyl CI 4,63 92 -CH ₂ -CH-CC ₂ H-CH ₂ -CH ₂ -C	Bsp.Nr.	R1	R ²	R3	R ⁴	X	log.P*)
-CH ₂ -CH ₂ -CH(CH ₃)-CH ₂ . 2-Chlorphenyl -CI -CI -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ . 2-Chlorphenyl -CI -CI -i-Propyl -H 2-Chlorphenyl -CI -CI 2,2,2-Trifluor-1-methylethyl -H 2,4-Difluorphenyl -CI -CI <	91	-CH ₂ -CH=C(C ₂ H ₅)-CH ₂ -CH ₂ -		2,4,6-Trifluorphenyl	-CI	-כו	4,63
-CH ₂ -CH=C(C ₂ H ₃)-CH ₂ -CH ₂ i-Propyl -H 2-Chlor-6-fluorphenyl -Cl -Cl -Cl -Cl -Cl -Cli-Propyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl -Cl -Cl -Cl -Cl -Cl -Cl -Cl -C	92	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH(CH ₃)-CH ₂ -	=	2-Chlorphenyi	ij	بر <u>ا</u>	4,64
-i-Propyl -H 2-Chlor-6-fluorphenyl -Cl -Cl 2,2,2-Trifluor-1-methylethyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl 2,2,2-Trifluor-1-methylethyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl 2,2,2-Trifluor-1-methylethyl -H 2,4-G-Trifluorphenyl -Cl -Cl 2,2,2-Trifluor-1-methylethyl -H 2,4-G-Trifluorphenyl -Br -Cl 2,2,2-Trifluor-1-methylethyl -H 2,4-G-Trifluorphenyl -Cl -Cl 2,2,2-Trifluor-1-methylethyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl Cyclopropyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl Cyclopropylmethyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl Cyclopropylmethyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -C	93	-CH ₂ -CH=C(C ₂ H ₅)-CH ₂ -CH ₂ -		2-Chlorphenyl	ت ا	ņ	4,87
-i-Propyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl 2,2,2-Trifluor-1-methylethyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl 2,2,2-Trifluor-1-methylethyl -H 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl -Cl 2,2,2-Trifluor-1-methylethyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl 2,2,2-Trifluor-1-methylethyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl Cyclopropyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl	94	-i-Propyl	Ħ.	2-Chlor-6-fluorphenyl	ij	ņ	. 3,42
2,2,2-Trifluor-1-methylethyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl 2,2,2-Trifluor-1-methylethyl -H 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl -Cl 2,2,2-Trifluor-1-methylethyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl 2,2,2-Trifluor-1-methylethyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl 2,2,2-Trifluor-1-methylethyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl Cyclopentyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl Cyclopropylmethyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl Cyclopropylmethyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl Cyclopropylmethyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl -CH2-C(CH3)=CH2 -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl	95	-i-Propyl	H-	2,4-Difluorphenyl	ت إ	ij.	3,31
2,2,2-Trifluor-1-methylethyl -H 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl -Cl 2,2,2-Trifluor-1-methylethyl -H 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl -Cl 2,2,2-Trifluor-1-methylethyl -H 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl -Cl 2,2,2-Trifluor-1-methylethyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl 2,2,2-Trifluor-1-methylethyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl 2,2,2-Trifluor-1-methylethyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl 2-Butyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl Cyclopropyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl Cyclopropylmethyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl Cyclopropylmethyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl Cyclopropylmethyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl CH2-C(CH3)=CH2 -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl CH2-C(CH3)=CH2 -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl CH2-C(CH3)=CH2 -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl	96	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	H-	2,4-Difluorphenyl	ټ.	ij	3,52
2,2,2-Trifluor-1-methylethyl -H 2,4,6-Trifluorphenyl -Cl -Cl 2,2,2-Trifluor-1-methylethyl -H 2,4,6-Trifluorphenyl -Br -Cl 2,2,2-Trifluor-1-methylethyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl 2,2,2-Trifluor-1-methylethyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl 2-Butyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl Cyclopentyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl Cyclopropyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl Cyclopropylmethyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl -CH2-C(CH3)=CH2 -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl -CH2-C(CH3)=CH	97	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	#-	2-Chlorphenyl	ت ت	Ş	3,63
2,2,2-Trifluor-1-methylethyl -H 2,4,6-Trifluorphenyl -Gl 2,2,2-Trifluor-1-methylethyl -H 2-Chlor-6-fluorphenyl -Cl i-Butyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl Cyclopentyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl Cyclopropyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl Cyclopropylmethyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl Cyclopropylmethyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl Cyclopropylmethyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -CH2-CF3 -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -CH2-CCH3)=CH2 -H 2,4-Difluorphenyl -Cl	86	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	Ħ	2,4,6-Trifluorphenyl	ゔ	ij	3,58
2,2,2-Trifluor-1-methylethyl -H 2-Chlor-6-fluorphenyl -Cl -Cl i-Butyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl 2-Butyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl Cyclopentyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl Cyclopropyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl Cyclopropylmethyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl Cyclopropylmethyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl Cyclopropylmethyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl -CH2-C(CH3)=CH2 -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl	66	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	H-	2,4,6-Trifluorphenyl	-Br	ت	3,59
i-Butyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl 2-Butyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl Cyclopentyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl 2-Methoxyethyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl Cyclopropyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl Cyclopropylmethyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl Cyclopropylmethyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl -CH2-C(CH3)=CH2 -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl	100	2,2,2-Trifluor-1-methylethyl	Ħ.	2-Chlor-6-fluorphenyl	₽ P	ت إ	3,6
2-Buty1 -H 2,4-Difluorphenyl -CI -CI Cyclopenty1 -H 2,4-Difluorphenyl -CI -CI 2-Methoxyethyl -H 2,4-Difluorphenyl -CI -CI Cyclopropyl -H 2,4-Difluorphenyl -CI -CI Cyclopropylmethyl -H 2,4-Difluorphenyl -CI -CI Cyclopropylmethyl -H 2,4-Difluorphenyl -CI -CI -CH2-C(CH3)=CH2 -H 2,4-Difluorphenyl -CI -CI	101	i-Butyl	H.	2,4-Difluorphenyl	ij.	ට .	3,61
Cyclopentyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl 2-Methoxyethyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl Cyclopropyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl -CH2-CF3 -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl Cyclopropylmethyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl -CH2-C(CH3)=CH2 -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl	102	2-Butyl	H-	2,4-Difluorphenyl	ij.	ಭ	3,63
2-Methoxyethyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl Cyclopropyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl -CH2-CF3 -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl Cyclopropylmethyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl -CH2-C(CH3)=CH2 -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl	103	Cyclopentyl	H-	2,4-Difluorphenyl	ņ	Image: control of the	3,79
Cyclopropyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl -CH2-CF3 -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl Cyclopropylmethyl -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl -CH2-C(CH3)=CH2 -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl	104	2-Methoxyethyl	H-	2,4-Difluorphenyl	_ರ	ಭ	2,82
-CH ₂ -CF ₃ -H 2,4-Difluorphenyl -CI -CI Cyclopropylmethyl -H 2,4-Difluorphenyl -CI -CI -CI -CI -CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂ -H 2,4-Difluorphenyl -CI -CI -CI	105	Cyclopropyl	H-	2,4-Difluorphenyl	ij.	D	3,01
Cyclopropylmethyl -H 2,4-Difluorphenyl -CI -CI -CH2-C(CH3)=CH2 -H 2,4-Difluorphenyl -CI -CI	901	-CH ₂ -CF ₃	H-	2,4-Difluorphenyl	₽ P	ij.	3,19
-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂ -H 2,4-Difluorphenyl -Cl -Cl	107	Cyclopropylmethyl	H-	2,4-Difluorphenyl	-CI	乊	3,36
	108	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	Н-	2,4-Difluorphenyl	-CI	Ţ.	3,3

Tabelle 1 (Fortsetzung)

Bsp.Nr.	RJ	R ²	R3	R4	X	log.P*)
109	-CH(CH ₃)-CH ₂ -CH(CH ₃) ₂	. Н-	2,4-Difluorphenyl	-CI	-כו	4,31
110	-CH ₂ -CH ₂ -N(CH ₃) ₂	-CH3	2,4-Difluorphenyl	-CI	-CI	1,51
111	Propargyl	-CH ₃	2,4-Difluorphenyl	ID-	ワ	3,21
112	1,3-Dioxolan-2-ylmethyl	-CH3	2,4-Diffuorphenyl	10-	Ş	3,14
113	(2-Furyl)methyl	-CH3	2,4-Difluorphenyl	ij	I	3,69
114	i-Butyl	-CH ₃	2,4-Difluorphenyl	ټ <u>.</u>	Image: Control of the	4,08
115	2-Methoxyethyl	-CH ₃	2,4-Difluorphenyl	-CI	-CI	3,2
116	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-CH3	2,4-Difluorphenyl	اب د	יכו	3,98
117	-CH ₂ -CH ₂ -N(CH ₃) ₂	-C ₂ H ₅	2,4-Difluorphenyl	IJ-	-CI	1,65
118	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-C ₂ H ₅	2,4-Difluorphenyl	ت ا	-CI	4,3
119	Allyl	-C ₂ H ₅	2,4-Difluorphenyl	ij.	ゔ	3,95
120	(2-Furyl)methyl	-C ₂ H ₅	2,4-Difluorphenyl	IJ.	Į,	3,98
121	(2-Tetrahydrofuryl)methyl	-C ₂ H ₅	2,4-Difluorphenyl	Į.	-CI	3,87
122	2-Methoxyethyl	-C ₂ H ₅	2,4-Difluorphenyl	Į.	ヷ	3,51
123	-CH ₂ -COOC ₂ H ₅	-C ₂ H ₅	2,4-Difluorphenyl	-CI	ID-	3,61
124	n-Butyl	-C ₂ H ₅	2,4-Difluorphenyl	:	I)-	4,5
125	-C ₂ H ₅	-C ₂ H ₅	2,4-Difluorphenyl	-CI	-CI	3,74
126	Cyclopropylmethyl	n-Propyl	2,4-Difluorphenyl	:-CI	Ç	4,48

Tabelle 1 (Fortsetzung)

log.P*)	4,29	3,9	3,78	4,27	3,73	3,02	3,92	3,54	4,06	4,51	4,16	3,66	3,74	3,75
×	ت إ	ς	បុ	ರ	乊	ij.	تِ	D	ņ	ت ت	Ç	Ş	ت ت	<u></u> Ω
R4	ij.	ij	បុ	Ę.	ರ	Ç	乊	乊	ΰ .	ij	ij.	Į.	ņ	ت.
R ³ ·	2,4-Difluorphenyl	2,4-Difluorphenyl	2,4-Difluorphenyl	2,4-Difluorphenyl	2-Chlor-6-fluorphenyl	2-Chlor-6-fluorphenyl	2-Chlor-6-fluorphenyl	2-Chlor-6-fluorphenyl	2-Chlor-6-fluorphenyl	2-Chlor-6-fluorphenyl	2-Chlor-6-fluorphenyl	2-Chlor-6-fluorphenyl	2-Chlor-6-fluorphenyl	2-Chlor-6-fluorphenyl
R ²	n-Propyl	n-Propyl							n-Propyl	-C2H5	C2H5	-C ₂ H ₅	Ħ.	Н-
RJ	(2-Tetrahydrofuryl)methyl	2-Methoxyethyl	—сн ₂ сн ₂ сн сн ₃	CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH CH ₃	—СН ₂ —СН ₂ —S-СН ₂ —СН ₂ —	-СН2-СН2-0-СН2-СН2-	—СН ₂ —СН ₂ —СН СН ₃ —СН ₃ —СН ₃	-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -	2-Methoxyethyl	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	Allyl	2-Methoxyethyl	i-Butyl	2-Butyl
Bsp.Nr.	127	128	129	130	131	132	133	134	135	136	137	138	139	140

Tabelle 1 (Fortsetzung)

Bsp.Nr.	R1	\mathbb{R}^2	R3	R ⁴	×	log.P*)
141	-CH ₂ -C(CH ₃) ₃	· H-	2-Chlor-6-fluorphenyl	-CI	1) -	4,18
142	Cyclopentyl	H-	2-Chlor-6-fluorphenyl	-CI	:CI	3,9
143	Cyclopropylmethyl	F.	2-Chlor-6-fluorphenyl	ت	<u>-</u> را	3,49
144	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	н-	2-Chlor-6-fluorphenyl	IJ	-כו	3,4
145	-СН(СН3)-СН2-СН(СН3)2	H-	2-Chlor-6-fluorphenyl	ゔ	<u>ت</u>	4,43
146	Allyl	-CH ₃	2-Chlor-6-fluorphenyl	-CI	יכו	3,84
147	i-Butyl	-СН3	2-Chlor-6-fluorphenyl	Į.	I)	4,29
148	2-Methoxyethyl	CH3	2-Chlor-6-fluorphenyl	ID-	-CI	3,32
149	-CH ₂ -C(CH ₃)=CH ₂	-СН3	2-Chlor-6-fluorphenyl	10-	۲ <u>۲</u>	4,18
150	-CH ₂ -CH ₂ -CH(CF ₃)-CH ₂ -CH ₂ -		2-Chlor-6-fluorphenyl	<u>ت</u>	:	4,19
151	-CH(CF ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -		2-Chlor-6-fluorphenyl	ID-	1	
152	-NH-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -		2,4,6-Trifluorphenyl	-N(CH ₃) ₂	-C1 ·	3,34
153	-CH ₂ -C(CH ₃) ₃	H-	2,4-Difluorphenyl	<u>ت</u>	-CI	4,05
154	-CH ₂ -COOC ₂ H ₅	-CH3	2,4-Difluorphenyl	יכו	-CI	3,33
155	Allyl	-CH3	2,4-Difluorphenyl	CI	CI -CI	3,7
156	-СН2-СН(ОН)-СН2-СН2-		2,4-Difluorphenyl	-CI	IŅ-	2,33
157	-CH(CF ₃)-CH ₂ -CH ₂ -CH ₂ -	-	2,4-Difluorphenyl	-CI	-CI	4,09
158	-СН2-СН2-СН2-	•	2,4-Difluorphenyl	-CI	ij.	3,43

Tabelle 1 (Fortsetzung)

\mathbb{R}^1	\mathbb{R}^2	R3	R4	X	log.P*)
CH2-CH2-CH=CH-CH2-		2,4-Difluorphenyl	-دا	ņ	3,76
-CH ₂ CH ₂ -CH ₂ -CH-CH ₃ CH ₃		2,4-Difluorphenyl	Į	D	4,39
-CH ₂ -CH ₂ -CH(CH ₃)-CH ₂ -CH ₂ -		2,4-Difluorphenyl	ņ	ರ	4,4
-СН2-СН2-СН=С(СН3)-СН2-		2,4-Difluorphenyl	Ç	Image: section of the content of the	4,13
-СН2-СН2-СН5-СН2-		2,4-Difluorphenyl	ت ت	ij.	3,5
-CH ₂ -CH ₂ -CH(CF ₃)-CH ₂ -CH ₂ -		2,4-Difluorphenyl	ij	ᄗ	4,07
-CH2-CH2-CH2-CH2-		2,4-Difluorphenyl	Ş	ರ	4
-СН2-СН2-О-СН2-СН2-		2,4-Difluorphenyl	ij.	ij.	2,92
-CH2-CH2-S-CH2-CH2-		2,4-Difluorphenyl	ភុ	ಭ	3,6
-CH ₂ -CF ₃	H·	2-Chlor-6-fluorphenyl	ij.	ಧ	3,25
1,2-Dimethyl-propyl	H	2,4,6-Trifluorphenyl	-Br	ij.	4,02
1,2-Dimethyl-propyl	H	2-Chlorphenyl	-Br	<u></u> Ω.	4,18
1,2-Dimethyl-propyl	H	2,4,6-Trifluorphenyl	ಧ	ņ	4,01
1,2-Dimethyl-propyl	H	2-Chlor-6-fluorphenyl	ゔ	បុ	4,09
1,2-Dimethyl-propyl	н	2,4-Difluorphenyl	ਹ	ರ	3,96
1,2-Dimethyl-propyl	H	2,4,6-Trifluorphenyl		ij.	4,01
1,2-Dimethyl-propyl	Ħ	2-Chlorphenyl	ភ្	ಧ	4,16

Tabelle 1 (Fortsetzung)

Bsp.Nr.	\mathbb{R}^1	R2	R3	\mathbb{R}^4	×	log.P*)
176	-сн-с(сн³)³	H	2,4,6-Trifluorphenyl	-Br	다	4,38
	် -ပ					

*) Die Bestimmung der logP-Werte erfolgte gemäß EEC-Directive 79/831 Annex V. A8 durch HPLC

(Gradientenmethode, Acetonitril/0,1 % wässrige Phosphorsäure)

Herstellung der Vorprodukte der Formel (II)

Beispiel 177

$$CI$$
 N
 N
 CI
 $(II-1)$

5 Verfahren b)

10

15

20

14,2 g rohes 2-Chlor-6-(2-chlorphenyl)-7-hydroxy[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidin-5(4H)-on wird mit 63 g (0.41 mol) Phosphoroxychlorid versetzt. 5,5 g (26,4 mmol) Phosphorpentachlorid werden portionsweise dazu gegeben. Die Mischung wird 16 Stunden unter Rückfluss erhitzt. Nach dem Abkühlen wird mit Wasser versetzt und 3 mal mit jeweils 100 ml Dichlormethan extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen werden über Natriumsulfat getrocknet und dann unter vermindertem Druck eingeengt. Der verbleibende Rückstand wird säulenchromatographisch an Kieselgel mit Cyclohexan/Essigester (9:1) gereinigt. Man erhält 2,6 g (17 % der Theorie über 2 Stufen) 2,5,7-Trichlor-6-(2-chlorphenyl)[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidin.

HPLC: logP = 3,37

Nach der zuvor angegebenen Methode werden auch die in den folgenden Beispielen aufgeführten Dihalogen-triazolopyrimidine der Formel (II) erhalten.

Beispiel 178

2-Brom-5,7-dichlor-6-(2-chlorphenyl)[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidin HPLC: logP = 3,39

Beispiel 179

$$\begin{array}{c|c} F & CI \\ \hline & & \\ \hline & \\ \hline & &$$

5

2,5,7-Trichlor-6-(2,4,6-trifluorphenyl)[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidin HPLC: logP = 3,28

10 Beispiel 180

2-Brom-5,7-dichlor-6-(2,4,6-trifluorphenyl)[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidin HPLC: logP = 3,27

15

Herstellung der Vorprodukte der Formel (IV)

Beispiel 181

$$\begin{array}{c|c}
OH \\
N \\
N
\end{array}$$

$$CI \\
N \\
N$$

$$CI \\
N \\
N$$

20 Verfahren c)

5,5 g (46,3 mmol) 5-Chlor-4H-1,2,4-triazol-3-ylamin, 11,2 g (46,3 mmol) Dimethyl-2-(2-chlorphenyl)malonat und 9,4 g (50,9 mmol) Tributylamin werden 16 Stunden bei 180°C gerührt. Das während der Reaktion entstehende Methanol wird kontinuierlich abdestilliert. Das Reaktionsgemisch wird im Hochvakuum eingeengt. Man erhält 14,2 g rohes 2-Chlor-6-(2-chlorphenyl)-7-hydroxy[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidin-5(4H)-on, das ohne weitere Reinigung im nächsten Reaktionsschritt eingesetzt wird.

10 Analog wurden erhalten:

Beispiel 182

2-Brom-6-(2-chlorphenyl)-7-hydroxy[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidin-5(4H)-on

Beispiel 183

20

 $\hbox{2-Brom-6-(2,4,6-trifluorphenyl)-7-hydroxy[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidin-5(4H)-on}$

Beispiel 184

$$\begin{array}{c|c} F & OH \\ \hline & N & N \\ \hline & HO & N \\ \end{array}$$

2-Chlor-6-(2,4,6-trifluorphenyl)-7-hydroxy[1,2,4]triazolo[1,5-a]pyrimidin-5(4H)-on

Die in den Beispielen 181-184 aufgeführten Verbindungen können sowohl in der Dihydroxy-Form als auch in der tautomeren Keto-Form auftreten. Für die Verbindung (IV-1) lässt sich dieses formelmäßig wie folgt veranschaulichen.

10

5

Herstellung der Vorprodukte der Formel (VI)

15 Beispiel 185

$$H_2N$$
 N
 N
 Br
 $(VI-1)$

9,7 g (0,098 mol) Guanazol (1,2,4-Triazol-3,5-diamin) werden mit 180 ml (3,3 mol)

Bromwasserstoffsäure versetzt und auf 0 bis 5°C abgekühlt. Unter Rühren wird bei
dieser Temperatur eine Lösung aus 8,45 g (0,12 mol) Natriumnitrit in 20 ml Wasser

PCT/EP03/02413

5

langsam zugetropft. Die Reaktionsmischung wird langsam auf Raumtemperatur erwärmt und anschließend für 16 h unter Rückfluß erhitzt. Zur Aufarbeitung wird die Reaktionslösung abgekühlt, auf etwa 1 l Eis gegeben und mit halbkonzentrierter Natronlauge basisch gestellt. Die wässrige Lösung wird unter vermindertem Druck auf etwa 500 ml eingeengt und im flüssig-flüssig-Extraktor für mehrere Tage mit Essigester extrahiert. Nach Entfernen des organischen Lösungsmittels fallen 12,2 g 5-Brom-1,2,4-triazol-3-amin in 80 %iger Reinheit an (Ausbeute: 61 %).

HPLG: log P = 0.37

PCT/EP03/02413

Verwendungsbeispiele

Beispiel: A

5 Podosphaera-Test (Apfel) / protektiv

Lösungsmittel:

24,5 Gewichtsteile Aceton

24,5 Gewichtsteile Dimethylacetamid

Emulgator:

1,0 Gewichtsteile Alkyl-Aryl-Polyglykolether

10

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit den angegebenen Mengen Lösungsmittel und Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Zur Prüfung auf protektive Wirksamkeit werden junge Pflanzen mit der Wirkstoffzubereitung in der angegebenen Aufwandmenge besprüht. Nach Antrocknen des
Spritzbelages werden die Pflanzen mit einer wässrigen Sporensuspension des Apfelmehltauerregers Podosphaera leucotricha inokuliert. Die Pflanzen werden dann im
Gewächshaus bei ca. 23°C und einer relativen Luftfeuchtigkeit von ca. 70 % aufgestellt.

10 Tage nach der Inokulation erfolgt die Auswertung. Dabei bedeutet 0 % ein Wirkungsgrad, der demjenigen der Kontrolle entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100 % bedeutet, dass kein Befall beobachtet wird.

25

Wirkstoffe, Aufwandmengen an Wirkstoff und Versuchsergebnisse gehen aus der folgenden Tabelle hervor.

Tabelle A

Podosphaera-Test (Apfel) / protektiv

Wirkstoff	Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha	Wirkungsgrad in %
Erfindungsgemäß: FFF CI N N (97)	100	100
F F N N N CI (98)	100	100
CI HN CH ₃ CI N N Br (45)	. 100	87

Wirkstoff .	Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha	Wirkungsgrad in %
Erfindungsgemäß: HC CH ₃ F HN N CI (69)	100	100
F HN Br (73)	100	94
CI HN N CI	100	97

(19)

Wirkstoff	Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha	Wirkungsgrad in %
Erfindungsgemäß FFF Chiral CH ₃ NNN Br	100	100
F CI N N (99)	199	94
HN N CI (101)	100	100

Wirkstoff	Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha	Wirkungsgrad in %
Erfindungsgemäß:		
F F CH ₃ CI N N CI (100)	100	100
F CI N N (96)	100	100
F N N CI (134)	100	93

Wirkstoff	Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha	Wirkungsgrad in %
Erfindungsgemäß:	.,	
F N CH ₂ CI N N CI (137)	100	95
H ₃ C CH ₃ CH N N N CI (139)	100	100
F HN N CI (143)	100	100

Wirkstoff	Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha	Wirkungsgrad
Erfindungsgemäß:		
$\begin{array}{c c} & CH_3 \\ & CI \\ & $	100	100
P H ₃ C H ₂ C CH ₃ N N CI (149)	100	100
F HN CH ₃ N N N O CH ₃ (80)	100	83

Beispiel B

Venturia - Test (Apfel) / protektiv

5 Lösungsmittel:

1.0

15

20

25

24,5 Gewichtsteile Aceton

24,5 Gewichtsteile Dimethylacetamid

Emulgator:

1,0 Gewichtsteile Alkyl-Aryl-Polyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit den angegebenen Mengen Lösungsmittel und Emulgator und verdünnt das Konzentrat mit Wasser auf die gewünschte Konzentration.

Zur Prüfung auf protektive Wirksamkeit werden junge Pflanzen mit der Wirkstoffzubereitung in der angegebenen Aufwandmenge besprüht. Nach Antrocknen des Spritzbelages werden die Pflanzen mit einer wässrigen Konidiensuspension des Apfelschorferregers Venturia inaequalis inokuliert und verbleiben dann 1 Tag bei ca. 20°C und 100 % relativer Luftfeuchtigkeit in einer Inkubations-kabine.

Die Pflanzen werden dann im Gewächshaus bei ca. 21°C und einer relativen Luftfeuchtigkeit von ca. 90 % aufgestellt.

10 Tage nach der Inokulation erfolgt die Auswertung. Dabei bedeutet 0 % ein Wirkungsgrad, der demjenigen der Kontrolle entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100 % bedeutet, dass kein Befall beobachtet wird.

Wirkstoffe, Aufwandmengen an Wirkstoff und Versuchsergebnisse gehen aus der folgenden Tabelle hervor.

<u>Tabelle B</u>
Venturia - Test (Apfel) / protektiv

Wirkstoff	Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha	Wirkungsgrad in %
Erfindungsgemäß:		
F F F CI N N CI (97)	100	100
F F N N N CI (98)	100	100
CI CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃ (45)	100	98

Wirkstoff .	Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha	Wirkungsgrad in %
Erfindungsgemäß: CH ₃		
F HN N N CI (69)	100	83
HC CH		•
F HN N Br (73)	100	80
>		
CI N N CI (19)	100	96

Wirkstoff	Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha	Wirkungsgrad in %
Erfindungsgemäß:	. •	
F F Chiral F HN CH ₃ F CH ₃ (99)	100	99
F CI N N N CI (88)	100	9 <u>6</u>
F HIN N CI (101)	100 ⁻	85

Wirkstoff .	Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha	Wirkungsgrad in %
Erfindungsgemäß:	-	
F F CH ₃ CI N N (100)	100	100
F CI N N (96)	100	100
CI N N CI (134)	100	85

Wirkstoff	Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha	Wirkungsgrad in %
F N CH ₂ CI N N CI (137)	100	96
H ₃ C CH ₃ CI NH N-N CI (139)	100	91
F HN N CI (143)	100	99

Wirkstoff	Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha	Wirkungsgrad in %
H ₃ C CH ₃ CI N N CI (148)	100	96
CI N N CI (149)	100	84
F HN CH ₃ N N O CH ₃ (80)	100	99

- 71 -

Beispiel C

Pyricularia-Test (Reis) / protektiv

5 Lösungsmittel:

15

25 Gewichtsteile N,N-Dimethylacetamid

Emulgator:

0.6 Gewichtsteile Alkylarylpolyglykolether

Zur Herstellung einer zweckmäßigen Wirkstoffzubereitung vermischt man 1 Gewichtsteil Wirkstoff mit der angegebenen Menge Lösungsmittel und verdünnt das Konzentrat mit Wasser und der angegebenen Menge Emulgator auf die gewünschte Konzentration.

Zur Prüfung auf protektive Wirksamkeit bespritzt man junge Reispflanzen mit der Wirkstoffzubereitung in der angegebenen Aufwandmenge. Nach dem Antrocknen des Spritzbelages werden die Pflanzen mit einer wässrigen Sporensuspension von Pyricularia oryzae inokuliert. Anschließend werden die Pflanzen in einem Gewächshaus bei 100 % relativer Luftfeuchtigkeit und 25°C aufgestellt.

6 Tage nach der Inokulation erfolgt die Auswertung. Dabei bedeutet 0 % ein Wirkungsgrad, der demjenigen der Kontrolle entspricht, während ein Wirkungsgrad von 100 % bedeutet, dass kein Befall beobachtet wird.

Wirkstoffe, Aufwandmengen an Wirkstoff und Versuchsergebnisse gehen aus der folgenden Tabelle hervor.

<u>Tabelle C</u> Pyricularia-Test (Reis) / protektiv

Wirkstoff	Aufwandmenge an Wirkstoff in g/ha	Wirkungsgrad in %
Erfindungsgemäß: Chiral CH3 NN CH3 (97)	250	100
F F CH ₃ CI N N N CI (100)	250	100

10

Patentansprüche

1. Triazolopyrimidine der Formel

in welcher

- R1 für Amino, für jeweils gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl, Alkoxy, Alkenyloxy, Alkinyloxy, Cycloalkyloxy, Alkylamino, Dialkylamino, Alkenylamino, Alkinylamino, Cycloalkylamino, N-Cycloalkyl-N-Alkylamino, Alkylidenamino oder Heterocyclyl steht,und
- R² für Wasserstoff oder für jeweils gegebenenfalls substituiertes Alkyl,

 Alkenyl, Alkinyl oder Cycloalkyl steht, oder
 - R¹ und R² gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen gegebenenfalls substituierten heterocyclischen Ring bilden,
- 20 R³ für gegebenenfalls einfach bis vierfach substituiertes Aryl steht,
 - für Halogen, Cyano oder für jeweils gegebenenfalls substituiertes
 Alkoxy oder Dialkylamino steht und
- 25 X für Halogen steht.

- Verfahren zur Herstellung von Triazolopyrimidinen der Formel (I) gemäß
 Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man
 - (a) Dihalogentriazolopyrimidine der Formel

$$R^3$$
 N
 N
 R^4 (II)

in welcher

R3, R4 und X die oben angegebenen Bedeutungen haben und

10

Y¹ für Halogen steht,

mit einem Amin der Formel

R¹ / R² / (III)

15

in welcher

R¹ und R² die oben angegebenen Bedeutungen haben,

- 20 gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säureakzeptors, umsetzt.
- Mittel zur Bekämpfung von unerwünschten Mikroorganismen, gekennzeichnet durch einen Gehalt an mindestens einem Triazolopyrimidin der Formel (I)
 gemäß Anspruch 1 neben Streckmitteln und/oder oberflächenaktiven Stoffen.

20

25

- 4. Verwendung von Triazolopyrimidinen der Formel (I) gemäß Anspruch 1 zur Bekämpfung von unerwünschten Mikroorganismen.
- 5. Verfahren zur Bekämpfung von unerwünschten Mikroorganismen, dadurch gekennzeichnet, dass man Triazolopyrimidine der Formel (I) gemäß Anspruch 1 auf die unerwünschten Mikroorganismen und/oder deren Lebensraum ausbringt.
- Verfahren zur Herstellung von Mitteln zur Bekämpfung von unerwünschten
 Mikroorganismen, dadurch gekennzeichnet, dass man Triazolopyrimidine der Formel (I) gemäß Anspruch 1 mit Streckmitteln und/oder oberflächenaktiven Stoffen vermischt.
 - 7. Dihalogen-triazolopyrimidine der Formel

 R^3 N N R^4 (II)

in welcher

R³, R⁴ und X die oben angegebenen Bedeutungen haben und

Y¹ für Halogen steht.

8. Verfahren zur Herstellung von Dihalogen-triazolopyrimidinen der Formel (II) gemäß Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass man

(b) Dihydroxytriazolopyrimidine der Formel

$$R^3$$
 N
 N
 R^4
 (IV)

in welcher

5

R³ und R⁴ die oben angegebenen Bedeutungen haben,

mit Halogenierungsmitteln, gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels umsetzt.

9. Dihydroxy-triazolopyrimidine der Formel

10

$$R^3$$
 N
 R^4
 (IV)

in welcher

R³ und R⁴ die oben angegebenen Bedeutungen haben.

15

10. Verfahren zur Herstellung von Dihydroxy-triazolopyrimidinen der Formel (IV) gemäß Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, dass man

(c) Arylmalonester der Formel

$$R^3$$
 $COOR^5$
 (V)

in welcher

5

- R³ die oben angegebenen Bedeutungen hat und
- R⁵ für Alkyl mit 1 bis 4 Kohenstoffatomen steht,

10 mit Aminotriazolen der Formel

$$H_2N$$
 N
 R^4
(VI)

in welcher

15 R⁴ die oben angegebenen Bedeutungen hat,

gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels und gegebenenfalls in Gegenwart eines Säurebindemittels umsetzt.

20 11. Aminotriazole der Formel

in welcher

R6 für Cyan oder Brom steht.

12. Verfahren zur Herstellung von Aminotriazolen der Formel (VI) gemäß Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, dass man Diaminotriazol der Formel

zunächst diazotiert und anschließend mit einem Bromierungsmittel, bzw. mit

Cyanierungsmitteln, gegebenenfalls in Gegenwart eines Verdünnungsmittels

und gegebenenfalls in Gegenwart weiterer Reaktionshilfsmittel umsetzt.

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 2. Oktober 2003 (02.10.2003)

PCT

- (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2003/080614 A3
- (51) Internationale Patentklassifikation⁷: C07D 487/04, A01N 43/00
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP2003/002413
- (22) Internationales Anmeldedatum: 10. März 2003 (10.03.2003)
- (25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

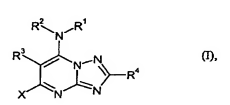
102 12 886.3

22. März 2002 (22.03.2002) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BAYER CROPSCIENCE AKTIENGE-SELLSCHAFT [DE/DE]; Alfred-Nobel-Str. 50, 40789 Monheim (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BOIE, Christiane [DE/DE]; Landrat-Trimborn-Str. 47, 42799 Leichlingen (DE). DUNKEL, Ralf [DE/DE]; Krischerstr. 22, 40789 Monheim (DE). ELBE, Hans-Ludwig [DE/DE]; Dasnöckel 59, 42329 Wuppertal (DE). GAYER, Herbert [AT/DE]; Sandstr. 66, 40789 Monheim (DE). GEBAUER, Olaf [DE/DE]; Jesuitengasse 111, 50737 Köln (DE). KRÜGER, Bernd-Wieland [DE/DE]; Am Vorend 52, 51467 Bergisch Gladbach (DE). HEINEMANN, Ulrich [DE/DE]; Am Sonnenhang 1, 42799

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

- (54) Title: TRIAZOLOPYRIMIDINES USED AS FUNGICIDES
- (54) Bezeichnung: TRIAZOLOPYRIMIDINE ALS FUNGIZIDE



$$R^3$$
 N
 N
 R^4
(II),

$$R^3$$
 N
 N
 R^4
 (IV)

und
$$N N R^6$$
 (VIa),

- (57) Abstract: The invention relates to novel triazolopyrimidines of formula (I), in which R1 represents amino, or represents optionally substituted alkyl, alkenyl, alkynyl, cycloalkyl, alkoxy, alkenyloxy, alkynyloxy, cycloalkyloxy, alkylamino, dialkylamino, alkenylamino, cycloalkylamino, N-cycloalkyl-N-alkylamino, alkynylamino, alkylidenamino or heterocyclyl, R2 represents hydrogen or optionally substituted alkyl, alkenyl, alkynyl or cycloalkyl, or R1 and R2, together with the nitrogen atom, to which they are bonded, form an optionally substituted heterocyclic ring, R3 represents an optionally mono to tetrasubstituted aryl, R4 represents halogen, cyano or optionally substituted alkoxy or dialkylamino and X represents halogen. The invention also relates to a method for producing said novel substances and to their use for combating undesired microorganisms. The invention further relates to novel intermediate products of formulas (II), (IV) and (VIa), in addition to methods for the production thereof.
- (57) Zusammenfassung: Neue Triazolopyrimidine der Formel (I), in welcher R1 für Amino, für jeweils gegebenen falls substituiertes Alkyl, Alkenyl, Alkinyl, Cycloalkyl, Alkoxy, Alkenyloxy, Alkinyloxy, Cycloalkyloxy, Alkylamino, Dialkylamino, Alkenylamino, Alkinylamino, Cycloalkylamino, N-Cycloalkyl-N-Alkylamino, Alkylidenamino oder Heterocyclyl steht,R2 für Wasserstoff oder für jeweils gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Alkenyl, Alkinyl oder Cycloalkyl steht, oderR1 und R2 gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen gegebenenfalls substituierten heterocyclischen Ring bilden, R3 für gegebenenfalls einfach bis vierfach substituiertes Aryl steht,R4 für Halogen, Cyano oder für jeweils gegebenenfalls substituiertes Alkoxy oder Dialkylamino steht undX für Halogen steht, ein Verfahren zur Herstellung dieser neuen Stoffe und deren Verwendung zur Bekämpfung von unerwünschten Mikroorganismen. Neue Zwischenprodukte der Formeln (II), (IV) und (VIa), sowie Verfahren zu deren Herstellung.

Leichlingen (DE). VOERSTE, Arnd [DE/DE]; Salierring 33, 50677 Köln (DE). GUTH, Oliver [DE/DE]; Lohrstr. 72c, 51371 Leverkusen (DE). EBBERT, Ronald [DE/DE]; Nikolaus-Kopernikus-Str. 13, 40789 Monheim (DE). WACHENDORFF-NEUMANN, Ulrike [DE/DE]; Oberer Markenweg 85, 56566 Neuwied (DE). MAULER-MACHNIK, Astrid [DE/DE]; Neuenkamper Weg 48, 42799 Leichlingen (DE).

- (74) Gemeinsamer Vertreter: BAYER CROPSCIENCE AKTIENGESELLSCHAFT; Law & Patents, Patents and Licensing, 51368 Leverkusen (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Erklärungen gemäß Regel 4.17:

- hinsichtlich der Berechtigung des Anmelders, ein Patent zu beantragen und zu erhalten (Regel 4.17 Ziffer ii) für die folgenden Bestimmungsstaaten AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA. MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW, ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG)
- hinsichtlich der Berechtigung des Anmelders, die Priorität einer früheren Anmeldung zu beanspruchen (Regel 4.17 Ziffer iii) für alle Bestimmungsstaaten

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- (88) Veröffentlichungsdatum des internationalen Recherchenberichts: 8. Januar 2004

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

Internation Application No
PCT/EP 93/92413

IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER E07D487/04 A01N43/00		· .		
]	•		•		
	o International Patent Classification (IPC) or to both national classific	ation and IPC			
	SEARCHED ocumentation searched (classification system followed by classification	na sumbals)			
IPC 7	CO7D AOIN				
Documental	tion searched other than minimum documentation to the extent that s	ruch documents are included in the fields sea	mhed		
	:				
	ata base consulted during the international search (name of data ba	se and, where practical, search terms used)			
EPO-In	ternal, CHEM ABS Data				
	:				
	•				
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel	evant passages	Relevant to claim No.		
х	WO 02 02536 A (BAYER AGROCHEM KK TOSHIO (JP); UENO CHIEKO (JP); N SHIN) 10 January 2002 (2002-01-1 example 274	ARABU {	1-3		
	Example 274		•		
Υ	EP 0 834 513 A (AMERICAN CYANAMI 8 April 1998 (1998-04-08)	D CO)	1-12		
	cited in the application claim 1				
	Claim 1		•		
Υ	WO 98 46607 A (AMERICAN CYANAMID 22 October 1998 (1998-10-22)	co)	1-12		
	cited in the application	(
	•	-/			
	<u> </u>				
1	:	1			
X Furth	per documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are tisted in	ennéx.		
• Special car	regories of cited documents :	To later document published after the intern	ational filing date		
"A" docume	ni defining the general state of the art which is not	or priority date and not in conflict with the cited to understand the principle or theo	e application but ry underlying the		
"E" earlier o	ered to be of particular relevance ocument but published on or after the international	Invention "X" document of particular relevance; the cla	nothevisi bemi		
filing di	ate nt which may throw doubts on priority claim(s) or s cased to establish the publication date of another	cannot be considered novel or cannot be involve an inventive slep when the docu	ment is taken alone		
citation	of other special reason (as specined)	"Y" document of particular relevance; the cla cannot be considered to involve an inve document is combined with one or more	ntive step when the		
יו יפולט		ments, such combination being obvious in the art.	to a person skilled		
"P" docume later th	at the priority date claimed at the priority date but	"8" document member of the same patent ta	mily		
Date of the a	actual completion of the Imamational search	Date of mailing of the international searce	h report		
7	July 2003	0 2. 10. 03			
Name and m	nalling address of the ISA	Authorized officer			
	European Patent Office, P.B. 5618 Patentizan 2 NL:- 2260 HV Rijswijk				
	Tel: (+31-70) 340-2040, 7k, 31 651 epo nl. Grassi, D. Fax (+31-70) 340-3018				

2

International Application No
PCT/EP 03/02413

	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Relevant to claim No.
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	right and to cash rec.
Y	WO 98 46608 A (AMERICAN CYANAMID CO) 22 October 1998 (1998-10-22) cited in the application claim 1	1-12
Y	EP 0 550 113 A (SHELL INT RESEARCH) 7 July 1993 (1993-07-07) cited in the application claim 1	1-12
P,X	WO 02 088126 A (KRUEGER BERND WIELAND ;MAULER-MACHNIK ASTRID (DE); DUNKEL RALF (DE) 7 November 2002 (2002-11-07) the whole document	1-12
P,X	WO 02 088127 A (KRUEGER BERND-WIELAND; DUNKEL RALF (DE); EBBERT RONALD (DE); BAYER) 7 November 2002 (2002-11-07) the whole document	1-12
x	KOFMAN ET AL.: RUSS. J. ORG. CHEM., vol. 29. no. 11, 1993, pages 1942-1943, XP009012611 cited in the application the whole document	10,11
	;	
	!	
	:	
	'	

Form PCT//SA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

2

page 2 of 2

International application No. PCT/EP03/02413

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	mational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1.	Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2.	Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3.	Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Inte	mational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
	SEE SUPPLEMENTAL SHEET
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. [X	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: 1-10
Remarl	The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

International application No.

PCT/EP03/02413

The International Searching Authority has determined that this international application contains multiple (groups of) inventions, namely:

1. Claims: 1-10

Compounds as per Claim 1, precursors thereof, the production and use thereof.

2. Claims: 11 (in part), 12 (in part)

Aminotriazoles and the production thereof (R6 is cyanogen).

3. Claims 11 (in part), 12 (in part)

Aminotriazoles and the production thereof (R6 is bromine).

information on patent family members

PCT/EP 03/02413

_	•	_				761 03/02413
	siant document d in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
WO	0202536	A	10-01-2002	JP	2002080460 A	19-03-2002
М	1	~1	70 AT FAAF	ĂÜ	7440101 A	14-01-2002
				BR	0112243 A	24-06-2003
	:			CA	2414879 A1	10-01-2002
	•			CN	1440394 T	63-09-2083
	•			EP	1301492 A1	16-04-2003
				WO	0202536 A1	10-01-2002
FD	0834513	Α	08-04-1998	US	5817663 A	06-10-1998
EP	401-1717	^	VV V4 1770	AT	221069 T	15-08-2002
	•			DE	69714171 D1	29-08-2002
				DE	69714171 T2	12-12-2002
	•			EP	0834513 A2	08-04-1998
	•			JP	10152489 A	09-06-1998
				US	5965561 A	12-10-1999
MU.	9846607	Α	22-10-1998	AT	202779 T	15-07-2001
		••		ΑU	657 6 898 A	11-11-1998
				DE	69801048 D1	09-08-2001
				DE	69801048 T2	14-03-2002
				DK	975634 T3	24-09-2001
				EP	0975634 A1	02-02-2000
	:			ES	2160408 T3	01-11-2001
	<u>:</u>			GR	3036714 T3	31-12-2001
	:			PT	975634 T	28-12-2001 22-10-1008
	i			WO ZA	9846697 A1 9803055 A	22-10-1998 11-10-1999
WO	9846608	Α	22-10-1998	AT	239727 T	15-05-2003
_				ΑU	735730 B2	12-07-2601
	•			AU	6867198 A	11-11-1998
	•			BG	103805 A	30-06-2000
				BR	9808531 A 1104433 B	23-05-20 0 0 02-04-2003
	•			CN De	69814375 D1	12-06-2003
				DK	975635 T3	02-06-2003
				EA	2906 B1	31-10-2002
	•			EE	9900486 A	15-06-2000
	•			ĒP	0975635 A1	02-02-2000
				HU	0001993 A2	28-10-200 0
	•			JP	2001520650 T	39-19-2001
	:			NO	994973 A	13-10-1999
	•			NZ	500143 A	29-06-2001
	:			PL	336164 A1	.05-06-2000
				SK	141499 A3	11-09-2001
	•			TR	9902552 72	22-05-2000 21-10-2001
	•				4/04T/ P	
	•			TW	460476 B	
	:			TW WO	9846608 A1	22-10-1998 11-10-1999
				TW WO ZA	9846608 A1 9803054 A	22-10-1998 11-10-1999
EP	9550113		07-07-1993	TW WO ZA EP	9846608 A1 9803054 A 0550113 A2	22-10-1998 11-10-1999 07-07-1993
EP		A	07-07-1993	TW WO ZA EP EP	9846608 A1 9803054 A 0550113 A2 0782997 A2	22-10-1998 11-10-1999 07-07-1993 09-07-1997
EP		 A	07-07-1993	TW WO ZA EP EP GR	9846608 A1 9803054 A 0550113 A2 0782997 A2 3033916 T3	22-10-1998 11-10-1999 07-07-1993 09-07-1997 30-11-2000
EP		Α	07-07-1993	TW WO ZA EP EP GR AT	9846608 A1 9803054 A 0550113 A2 0782997 A2 3033916 T3 159256 T	22-10-1998 11-10-1999 07-07-1993 09-07-1997 30-11-2000 15-11-1997
EP		Α	07-07-1993	TW WO ZA EP EP GR AT AT	9846608 A1 9803054 A 0550113 A2 0782997 A2 3033916 T3 159256 T 192154 T	22-10-1998 11-10-1999
EP		A	07-07-1993	TW WO ZA EP EP GR AT	9846608 A1 9803054 A 0550113 A2 0782997 A2 3033916 T3 159256 T	22-10-1998 11-10-1999 07-07-1993 09-07-1997 30-11-2000 15-11-1997

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1982)

page 1 of 2

a control to access facts

nformation on palent family members

International Application No PCT/EP 03/02413

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 0550113			CA	2086494 A1	01-07-1993
FL 0330113	••		CN	1075144 A ,B	11-08-1993
			CN	1141119 A ,B	29-01 - 1997
•			DE	69222746 D1	20-11-1997
:			DE	69222746 T2	12-02-1998
•			DE	69230977 D1	31-05-2000
			DE	69230977 T2	09-11-2000
			DK	550113 T3	09-02-1998
			DK	782997 T3	07-08-200 0
•			ES	2108727 T3	01-01-1998
			ËS	2147411 T3	01-09-2000
			GR	3025920 T3	30-04-1998
•			HK	1010105 Al	23-06-2000
			HU	63305 A2	30-08- 19 93
			IL	194244 A	13 -07-1 997
•			JP	3347170 B2	20-11-2002
:			JP	5271234 A	19-10-1993
			NZ	245581 A	26-07-1995
			PL	297160 A1	06-09-1993
			PL	171579 B1	30-05-1997
			PT	782997 T	29-09-2000
:			RU	2089552 C1	10-09-1997
•			SG	47563 A1	17-04-1998
			US	5593996 A	14-01-1997
		· _	ZA	9210043 A	28-07-1993
WO 02088126	Α	97-11-2002	DE	10121162 A1	31-10-2002
HO OFOOTED		<i>7.</i> 22 2304	WO	02088126 A1	07-11-2002
WO 0208B127	Α	07-11-2002	DE	10121102 A1	07-11-2002
	,,		WO	02088127 A2	07-11-2002

INTERNATIONALER_RECHERCHENBERICHT

internatio Aktenzelchen PCT/EP 03/02413

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C07D487/04 A01N43/00

Nach der Internationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchlerter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) $\begin{tabular}{ll} IPK & 7 & CO7D & A01N \end{tabular}$

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, CHEM ABS Data

Kalegorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit enforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	WO 02 02536 A (BAYER AGROCHEM KK ;GOTO TOSHIO (JP); UENO CHIEKO (JP); NARABU SHIN) 10. Januar 2002 (2002-01-10) Beispiel 274	1-3
Y	EP 0 834 513 A (AMERICAN CYANAMID CO) 8. April 1998 (1998-04-08) in der Anmeldung erwähnt Anspruch 1	1-12
Y	WO 98 46607 A (AMERICAN CYANAMID CO) 22. Oktober 1998 (1998-10-22) in der Anmeldung erwähnt Anspruch 1	1-12
	-/	

entnehmen	
Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen: A' Veröffentlichung, die den aligemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist. E' älleres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem Internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist. L' Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zwelfelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Pecherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt). O' Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht. P Veröffentlichung, die vor dem Internationalen. Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist.	kann nicht als auf erfindenscher I atigken berunend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit elner oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist *&* Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist
Datum des Abschlusses der Internationalen Recherche 7. Juli 2003	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts . 0 2. 10, 03
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Bevollmächtigter Bediensteter Grassi, D.

2

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/EP 03/02413

CJFortest	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komme	nden Teile Betr. Anspruch Nr.
Y	WO 98 46608 A (AMERICAN CYANAMID CO) 22. Oktober 1998 (1998-10-22) in der Anmeldung erwähnt Anspruch 1	1-12
Y	EP 0 550 113 A (SHELL INT RESEARCH) 7. Juli 1993 (1993-07-07) in der Anmeldung erwähnt Anspruch 1	1-12
P,X	WO 02 088126 A (KRUEGER BERND WIELAND; MAULER-MACHNIK ASTRID (DE); DUNKEL RALF (DE) 7. November 2002 (2002-11-07) das ganze Dokument	1-12
Ρ,Χ	WO 02 088127 A (KRUEGER BERND-WIELAND; DUNKEL RALF (DE); EBBERT RONALD (DE); BAYER) 7. November 2002 (2002-11-07) das ganze Dokument	1-12
X	KOFMAN ET AL.: RUSS. J. ORG. CHEM., Bd. 29, Nr. 11, 1993, Seiten 1942-1943, XP009012611 in der Anmeldung erwähnt das ganze Dokument	10,11

2



nates Aktenzeichen PCT/EP 03/02413

Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiesen haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blatt 1)
Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherchenbericht erstellt:
Ansprüche Nr. weil sie sich auf Gegenstände beziehen, zu deren Recherche die Behörde nicht verpflichtet ist, nämlich
2. Ansprüche Nr. well sie sich auf Telle der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebenen Anforderungen so wenig entsprechen, daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich
3. Ansprüche Nr. weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 der Regel 6.4 a) abgefaßt sind.
Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Punkt 3 auf Blatt 1)
Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese internationale Anmeldung mehrere Erfindungen enthält:
siehe Zusatzblatt
Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser internationale Recherchenbericht auf alle recherchlerbaren Ansprüche.
2. Da für alle recherchlerbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführt werden konnte, der eine zusätzliche Recherchengebühr gerechtlertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer solchen Gebühr aufgefordert.
 Da der Anmeider nur einige der erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat, erstreckt sich dieser Internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind, nämlich auf die Ansprüche Nr.
4. Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. Der internationale Recherchenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist in folgenden Ansprüchen erfaßt: 1-10
Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs Die zusätzlichen Gebühren wurden vom Anmelder unter Widerspruch gezahlt.
Die Zahlung zusätzlicher Recherchengebühren erfolgte ohne Widerspruch.

WEITERE ANGABEN

PCT/ISA/ 210

Die internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, dass diese internationale Anmeldung mehrere (Gruppen von) Erfindungen enthält, nämlich:

1. Ansprüche: 1-10

Verbindungen gemäss Anspruch 1, Vorläufer davon, ihre Herstellung und Verwendung.

2. Ansprüche: 11(Teil),12(Teil)

Aminotriazole und ihre Herstellung (R6 ist Cyan).

3. Ansprüche: 11(Teil),12(Teil)

Aminotriazole und ihre Herstellung (R6 ist Brom).

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, Zur selben Patentfamilie gehören

Aktenzeichen Internation PCT/EP 03/02413

Im Pa	cherchenbericht		Datum der		Mitglied(er) der	Datum der
	es Patentdokument		Veröffentlichung		Patentfamilie	Veröffentlichung
WO	0202536	Α	10-01-2002	JP	2002080460 A	19-03-2002
				AU	7440101 A	14-01-2002
				BR	0112243 A	24-06-2003
				CA	2414879 A1	
				EP	1301492 A1	
				WO	0202536 A1	10-01-2002
FP	 0834513	Α	08-04-1998	US	5817663 A	06-10-1998
	000 1010	,,	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	AT	221069 T	15-08-2002
				DE	69714171 DI	29-08-2002
				DE	69714171 T2	2 12-12-2002
				EP	0834513 A2	
				JP	10152489 A	09-06-1998
				US	5965561 A	12-10-1999
MO	9846607	Α	22-10-1998	AT	202779 T	15-07-2001
***	3040001	•		AU	6576898 A	11-11-1998
				DE	69801048 D	1 09-08-2001
				DE	69801048 T	2 14-03-2002
				DK	975634 T	
				EP	0975634 A	
				ĒS	2160408 T	
				GR	3036714 T	
				PT	975634 T	28-12-2001
				WO	9846607 A	
				ZA	9803055 A	11-10-1999
	9846608	Α	22-10-1998	AT	239727 T	15-05-2003
WU	9040000	^	22 10 1930	ΑÚ	735730 B	
				AU	6867198 A	
				BG	103805 A	
				BR	9808531 A	·
				CN	1104433 B	
				DE	69814375 D	
				DK	975635 T	-
				EA	2906 B	
				ĒĒ	9900486 A	
				EP	0975635 A	
				Hับ Hับ	0001993 A	
				JP	2001520650 T	
				NO	994973 A	
				NZ	500143 A	
				PL	336164 A	
				SK	141499 A	
				TR	9902552 T	
				ŤW	460476 B	_
				WO	9846608 A	
				ZA	9803054 A	
	0550112		07_07_1002	EP	0550113 A	2 07-07-1993
ŁP	0550113	Α	07-07-1993	EP	0782997 A	
				GR	3033916 T	
				AT	159256 T	_
				AT	192154 T	
				AU	667204 B	
				AU	3043592 A	
				BR	9205172	•
					7(4:31/6)	
				CA	2086404 A	

INTERNATIONALER PECHERCHENBERICHT Angaben zu Veröffentlichungen, zur seiben Patentfamilie gehören

PCT/EP 03/02413

Datum der Mitglied(er) der Datum der Im Recherchenbericht Veröffentlichung Patentiamilie Veröffentlichung angeführtes Patentdokument 11-08-1993 CN 1075144 A ,B EP 0550113 Α 29-01-1997 1141119 A ,B CN 20-11-1997 DE 69222746 D1 12-02-1998 69222746 T2 DE 31-05-2000 69230977 D1 DE 69230977 T2 09-11-2000 DE 09-02-1998 DK 550113 T3 782997 T3 07-08-2000 DK 2108727 T3 01-01-1998 ES 2147411 T3 01-09-2000 ES 3025920 T3 30-04-1998 GR 23-06-2000 1010105 A1 HK 30-08-1993 63305 A2 HU 13-07-1997 104244 A IL 20-11-2002 3347170 B2 JP 5271234 A 19-10-1993 JP 26-07-1995 245581 A NZ 297160 A1 06-09-1993 PL 30-05-1997 PL 171579 B1 782997 T 29-09-2000 PT 10-09-1997 RU 2089552 C1 17-04-1998 SG 47563 A1 14-01-1997 US 5593996 A 28-07-1993 ZA 9210043 A 31-10-2002 07-11-2002 DE 10121162 A1 WO 02088126 02088126 A1 07-11-2002 MO 10121102 A1 DE 07-11-2002 07-11-2002 WO 02088127 Α 02088127 A2 07-11-2002 MO

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.